## This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

#### ①特許出願公開

## ⑩ 公開特許公報 (A)

### 昭59—44399

⑤ Int. Cl.³ C 07 H 21/04	識別記号	庁内整理番号 7252-4C	❸公開 昭和59年(1984)3月12日
C 12 N 1/00		6760—4B	発明の数 4
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		7115—4B	審査請求 未請求
15/00			田田はい、ハロロン
C 12 P 21/00		7235—4B	
# A 61 K 39/395		7043—4C	
C 07 C 103/52		6667—4H	
C 12 P 19/34		7258—4B	
(C 12 N 1/00			•
C 12 R 1/19 )		6760—4B	
(C 12 P 21/00	•		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
C 12 R 1/19 )		6760—4B	(全16 頁)

#### 59新規DNA

②特 願 昭57-156285

②出 願 昭57(1982)9月7日

仰発 明 者 菊池正和

大阪府豊能郡豊能町東ときわ台

7丁目 4番地の16

⑪出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

個代 理 人 弁理士 天井作次

最終頁に続く

明 網 料

/ 発明の名称 新規DNA

#### 2 特許額求の範囲

- (1) 第1図においてヌクレオチド創列831-1 485として示されるポリヌクレオチドを含有す るDNA。
- (2) 第1図においてヌクレオチド配列490-8 30として示されるポリヌクレオチドまたはその 断片が、同図においてヌクレオチド配列831-1485として示されるポリヌクレオチドの5末 端に連結されている特許請求の範囲第1項記憶の DNA。
- (3) 第1図においてヌクレオチド配列88-48 9として示されるポリヌクレオチドまたはその断 片が、5末端に連結されている特許額求の範囲第 2項記載のDNA。
- (4) 第1 関においてヌクレオチド記列1 8 7 と して示されるポリヌクレオチドまたはその所片が 5末端に連結されている特許請求の範囲第3項配

報のD N Aa

- (5) 5 末端に競み取り枠が一般するように A T G を有するととを特徴とする特許計取の範囲第 1 項 ~ 第 4 項配収の D H A。
- (6) 第2図において、アミノ的劇例278-49
  4として示されるポリペプチドをコードするととを特徴とする特許翻求の範囲約1項制的のDNA。
  (7) 第2図において、アミノ的側列164-27
  7として示されるポリペプチドまた代その断片が同図においてアミノ的創列278-494として示されるポリペプチドのN来端に連結されているポリペプチドをコードすることを管徴とする特許 請求の範囲第2項記憶のDNA。
- (8) 第2図において、アミノ陰配列30-163 として示されるポリペプチドまたはその断片が特 許請求の簡別第7項配戦のポリペプチドのド末端 に連結されているポリペプチドをコードすること を特徴とする特許請求の縦関第3項記載のDNA。 (9) 第2図において、アミノ徹同列1-29とし て示されるポリペプチドまたはその断片が特許割

求の範囲館8項配線のポリペプチドのN末端に連結されているポリペプチドをコードするととを特徴とする特許請求の範囲館4項記載のDNA。

- (n) N 末端に Metを有するポリペプチドをコード することを特徴とする特許請求の簡明第1項~第 9 項記載の D N A。
- 们) ヒト免疫グロブリンE 日鎖のポリペプチド と同等の免疫学的もしくは生物学的活性を有する ポリペプチドをコードすることを特徴とする特許 間求の範囲第1項~第10項配戦のDNA。
- (2) 組み換えDNA分子の一部であることを特別とする特許請求の範囲第1項~第11項記載のDNA。
- 個)プロモーターの下離に連結されていることを 特徴とする特許請求の範囲第1項~第12項制戦 のDNA。
- 41 プロモーターがトリプトファンプロモーター であることを特徴とする特許請求の範囲第13項 記憶のDNA。
- (6) ヒト免疫グロブリンド 日鎖ポリペプケドを

本発明は、新規な D N A に関する。さらに詳しくは、本発明は、ヒト免疫グロブリン B H鎖のポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有する D H A ・当該 D N A を含有する 組み換え体、ならびに当該組み換え体の培養によるヒト免疫グロブリン B H鎖のポリペプチドの製造法を提供するものである。

動物体液中化存在し、抗体と指接を関係をもつ 免疫グロブリンは、H(henvy)鎖およびL( 11ght)絹から成り、各々が抗原との結合特異性 を規定するV領域とイフエクター(effecter) 偽能を規定するC領域を有し、H鈎の構成成分化 より、免疫グロブリン(Ig)A,D,G,M,E の5種類に分類されている。

このうち、レアギンを構成する免疫グロブリン E(以下IRE)は、ヒトでは、その分子性が196.000ダルトンであり、75.500ダルトンの H前と22.500ダルトンのL鎖がそれぞれ2本 ずつジスルフイド結合によって結ばれた分子である。IREのH鎖のC領域はCH1~CH4の4

コードするmRNA を逆転写することを特徴とする第1図においてヌクレオチド砲列831-14 85として示されるポリスクレオチドを含有する DNAの製造法。

- 飼 第1図においてヌクレオチド削列831-1 485として示されるポリヌクレオチドを含有するDNAを有する組み換え体。
- (7) 大腸菌であるととを特徴とする特許請求の範囲第16項制敵の組み換え体。
- 側 第1 図においてヌクレオテド配列831-1 485として示されるポリヌクレオチドを含有するDNAを有する組み換え体を暗費し、磨費物中にヒト免疫グロブリンド 月刊のポリペプチドまたはこれと同等の免疫学的もしくは生物学的活性を有するポリペプチドを生成習行せしめ、これを採取することを特徴とするヒト魚根グロブリンド

用鎖のボリベプチドまたはこれと同等の免疫学 的もしくは生物学的活性を育するボリベブチドの 製造法。

#### 3 発明の詳細な説明

部位より成り、CH2において2本の日館がジスルフイド結合によって結ばれている。そして、アレルギー反応などの重要な生体反応を担っている。すなわち、アレルギー反応は情異抗原と結合したIgE の腐作された配置細胞や好與共球への結合によって誘起されることが知られている(KIshizaka and T. Ishizaka . Immunological Rev. 41,109 1978)。従って、アレルギー反応をおさえるために抗原結合部位を除いたIgE 分子を用いることも考えられている。しかし生体内でのIgE に起因する種々の反応については、まだ来解決な点が多い。十分を無のヒト1gE を供給できないことが、この理由の一つとなっている。

また一方、抗IgB 抗体はアレルギー疾患の診断に必要欠くべからざる物質であり、高層も非常に多いが、その生産に対大量の組化にトIgB を必要とする。とれらの理由のため、ヒトIgB を安価に大量生産できる技術の開発が得たれていた。

IBB の生産方法としては、ヒトIBB 産生能

を有する株化ヒト骨髄原細胞の培養上消より分取 精製する方法が提唱されているが、細胞培養であ ること、細胞の増殖能が低いことなどから、安価 に大性のIRE を得るのは難しい。

本籍則者らはすでに、ヒトIRB をコードする
mRNAを翻版から分離することに成功している(
昭和56年特許出額第56-120555号、昭和56年7月30日付出層)。

本籍明者らはさらに、このmRNAをもとに研究を進め、満伝子標作技術を利用してヒトIRR H鎖のポリペプチドをコードする遺伝子をクローニングし、得られた組み換えDNA分子を留主に 滋入して、ヒトIRE H鎖のポリペプチドを得ることのできる技術の開発研究を行った結果、本 発明を完成するにいたった。

すなわち、木発明はヒトIRE H鎖のポリペ プチドをコードするポリヌクレオチドを含有する DNA,該DNAを含有する組み換え体、ならび に誤DNAを含有する組み換え体を培育すること によるヒトIRE H鎖のポリペプチドまたはこ

リベアチドを含有する。

同様に、第1 圏においてヌクレオチド側列1-1485として示されるポリヌクレカチドは、第2 図においてアミノ酸配列1-494として設わされるポリペプチドをコードする。 このポリペプチドはヒトIgE H鎖のCH1~CH4のポリペプチドを含有する。

これらのポリヌクレオチドは、直接発現のため に、が末端に触み取り枠を一致させるように、A TGを行していてもよい。この場合には、N末端 にMetを有するポリペプチドをコードする。

これらのポリヌクレオチドまたは競み取り枠を一般させるようにぢ末端にATGを有する当該ポリヌクレオチドはプロモーターの下流に連結されていることが好ましく、プロモーターとしてはトリプトファン合成(trp)プロモーター, rec Aプロモーター・ラクトースプロモーター等があげられ、とりわけ trpプロモーターが好適である。

本間明細性、図面および特許請求の範囲で用いる記号の意義は第1表に示すとおりである。

れと同等の免疫学的もしくは生物学的活性を有するポリペプチドの製造法を提供するものである。

木発明で得られるDNAは、第1個に示される ヌクレオチド砲列のポリヌクレオチドを含有する DNAである。

とのうち、第1図においてヌクレオチド配列8 31-1485として示されるポリヌクレオチド は、第2図においてアミノ酸配列278-494 で表わされるポリペプチド、つまりヒトIRE H的のCR3~CR4をコードする。

次に、第1図においてヌクレオチド配列490 - 1485 - 1486 - 2図においてアミノ酸配列164-494として 表わされるポリペプチド、つまりヒトIRE H 鎖のCH2~CH4をコードする。

また、第1 図においてヌクレオチド型列88-1485として示されるポリヌクレオチドは、第 2 図においてアミノ酸配列30-494として表 わされるポリベプチドをコードする。このポリベ プチドはヒトIBE H鎖のCH1~CH4のポ

#### 第 1 衰

D N A	デオ:	トシリ	形據額

c D N A	•	相執的	デオ	+	3/	ij	<b>非特色</b> 食
CUNA		4 14 3 14 1 1 1	, ,,	- (	_	~	1 1

RNA リポ純酸

mRNA 伝令リポ核酸

Λ デオキシアデニル的

T チミジル酸

g デオキシグアニル的

C デオキシシチジル的

ロ ウリジル酸

dATP デオキシアデノシン三リン酸

dTTP チミジン三リン酸

dGTP デオキシグアノシン三リン酸

dCTP デオキシシチジン三リン値

ATP アデノシン三リン酸

EDTA エチレンジアミン四種農

SDS ドデシル硫酸ナトリウム

G1g グリシン

Ala アラニン

Val パリン

Leu ロイシン

Ile イソロイシン

Ser セリン

Thr スレオニン

Cys システイン

Met メチオニン

G1u グルタミン酸

Asp アスパラギン酸・

しув リジン

Arg アルギニン

His ヒスチジン

Phe フエニルアラニン

Tyr チロシン

Trゥ トリプトフアン

Pro プロリン

Asn アスパラギン

G1n グルタミン

bp 瓶热対

本発明においては、昭和 5 6 年特許頻第 5 6 -1 2 0 5 5 5 号に配搬されている方法もしくはこ

5.7 M.CsCl.溶液上に重劇して遠心分離、フェノールによる抽出によってRNAを抽出する。ついてオリコ(dT) セルロース、ポリ(U)セフアロースなどを用いて、ポリアデニル酸を含むRNAを組め、さらにショ糖密度勾配適心処理で分瞬してmRNAを得る。

こうして得られたmRNAを誇測として、たとえ は、逆転写修器を用いてそれ自体公知の方法で単 鎖 c D N A を合成し、さらにとの c D N A のご本鎖 D N A への変換を行う ( Maniatis, T. ら, Coll. 8,163(1976) )。

このDNAをたとをはdG-dCあるいはdA-dTホモポリマー結合族 (Nelson、T.S、Methods in Enzymology、68.41(1979)
Academic Press Inc. New York )で、pHR 322のPatIあるいはSphI 制限エンドヌクレアーゼ切断部位に組み込ませる。これをたとえば大腸朝X1776株に薄入して形質転換させ、テトラサイクリン耐性あるいはアンピシリン剛性により組み換え体を選ぶことができる。

れた地する方法によって調節されたヒトIRB 日類ポリペプチドをコードするmRNAを用い、これを鋳製として、たとえば逆転写能器を用いて、 単鎖のoDNAを合成し、二本項DNAに移き、能 器(エクソヌクレアーゼ、エンドヌクレアーゼ) を用いて消化し、アダプターを付加してプラスミ ドに導入したのち、たとえば大鵬商などに組み込 み、得られる組み物え体を増減してcDNA含有プ ラスミドを単純することにより、ヒトIRE H 鎖のボリペプチドをコードする二本領DNAを観 造することができる。

ことで用いるmRNAは、たと名は下記の方法により製造することができる。

ヒトIRB 職生能を有する性化ヒト骨髄胸細胞 U266を整費増殖し、得られた細胞充成心分陰 によって無め、だとえば生理食塩水で得ったのち、 RNaae 間智剤として、たとえばヘバリン・ジェ チルピロカーボネイトをどを加えた変性剤液中、 たとえばリーラウリルザルコシン総伝液中で細胞 を溶解させて、それ自体公知の方法、たとえば、

ヒトIgE H類の構造遺伝子所片はすでにクロ ーニングされており( Nishida ら, Proc. Natl. Acad Sci USA 79,3833 1982 ), そのど く一部の塩基配列も解析されている。この遺伝子 断片(大阪大学、医学部、木鹿伯教授より入手) をたとえばニックトランスレーション扶 [Rigby. P.W.J. 5, J. Mol. Biol., 113, 237 (1977)] (C より32pでラベルし、あるいはヒトIgE H鎖ポ リペプチドのアミノ酸閘列に対応すると考えられ るヌクレオチド陀列をもったオリゴヌクレオチド を化学合成したのち、これを 32pで ラベルしてア ローブとなしたとえばそれ自体公勿のコロニーハ イブリダイゼーション法 ( Grunstein 、H. and Hogness , D. S. , Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 72、3961(1975) )によって、すでに得たテ トラサイクリン耐性あるいはアンピシリン耐性の トランスホーマントの中から求めるクローンを二 次スクリーニングする。とのコロニーハイブリダ イゼーションによって陽性を示したクローンのヌ クレオチド配列を、たとえば Maxom-Gilbert 法

( Maxam, A. M. & Gilbert, W. Proc. Natl Sci. USA,71、560(1977)) あるいはファージM 13を用いたジデオキシヌクレオチド合成賃停止 の方供(Mensing,J. 5. Nucleic Acids Res,9 .309(1981)]の方法によって決定し、ヒト IgE H飼ポリペプチドをコードする遺伝子の存 在を確認する。次に、得られたクローンからヒト IRR H鎖ポリペプチドをコードする遺伝子の全 邸あるいは一部をきり出し、頑当なプロモーター、 SD(シャイン アンド ダルガーノ)配列初級 間崎コドンATGの下流につたいで、これを資源 な宿主に導入することもできる。また、プラスミ ドに組み込まれた適当な構造遺伝子、たとえば、 Hーラクタマーゼ遺伝子あるいはアンスラニレー トシセターゼ遺伝子などの途中に組み込むことに より、これらの博造遺伝子産物の一部あるいは金 部と連結したキメラボリベアチドとして発現させ ふとともできる。

プロモーターとしては、前配のプロモーターが 挙げられ、宿主としては、大腸質や枯草質などの

必要により、前気や同様を加えるとともできる。 培養色、公知の方法で菌体を集め、たとえば、 経衝液に融調させた後、たとえばリゾチーム処理、 表面活性剤処理あるいは超音波処理で菌体を破俸 し、遠心分機により上選みを得る。

当該上限み液からのヒトIBE 日鎖のポリペプチドの単陰は、通常知られている蛋白質の精製方法に従えばよいが、抗ヒトIRE 抗体カラムクロマトグラフィなどの方法を用いることが、とりわけ有利である。

本希明により製造されるヒトIRE 日鎖のポリペプチドまたはとれと同等の免疫学的もしくは生物学的活性を有するポリペプチドは従来の方法で製造されたヒトIRE 日鎖のポリペプチドと同等の免疫学的もしくは生物学的活性を示し、これと同様の目的に、同様の用法により使用することができる。

株化ヒト骨髄顔細胞リー266〔Imminology。

細菌が浴げられるが、大腸菌( 294. ♥3110 な ど)、とりわけ 2.9 4 が好ましい。

なお、294は公知の前(Backman, K. 6. Proc. Natl. Acad Sci. USA、73,4174(1976)) で財団法人「発酵研究所(Institute For Fermentation Osaka) に IFO-14171として寄託もされている。

木発明のDNAによる宿主の形質転換は、例えば公知の方法(Cohen.S. H. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA、69.2110(1972))により行う。

このようにして得られた組み換え体をそれ自体 公知の培地で培養する。

培地としては、例えばグルコース、カザミノ他を含む M 9 培地(Miller、J. Experiments in Molecular Genetics, 431-433 (Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972))が挙げられる。ここに、必要によりプロモーターを効率よく例かせるために、たとえ去3 R - インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることができる。 培養は預常 15~43 で で 3~2 4時間行い、

38,63(1979) ) ( 翻胞数 2.5 × 10<sup>5</sup>/ d) をRPMI-1640 (Roswell Park Memorial Institute ) 好發被 500 dで 10 %の子牛胎 児血消、およびペニシリン、ストレアトマイシン ( 武田 黒品 ) を0.1 阿/ d と共化ローラーボトルにより37 でで3日間培養した。

#### (2) ポリアデニル陸を含むRNAの割製

U-266 A 和胞の全R N A を抽出する方法は主 に グリシンらの方法に従った (Blochemiatry , 13,2633(1974)]。すなわち、好選3日後の U-266 細胞をサーバル環心機 rotor GS A を 使用して2500回転 ,5分譲心して集め、生理 食塩水に懸減した後、さらに2500回転で5分 遠心して細胞を洗浄した。 この細胞に5~10容 最の4 % N-ラウリルサルコシン緩衝液 (和光純 選) (2 町/ ペペリン (和光純 整) ・0・2 第ピロカルボン酸ジエチル (東京化成) ・0・01 M Tris-HC1、pH 7.6]を加え、30 Mのテフロンホモジナイザーで15~20回すりつぶした。 この溶液に CaC1 を 0・5 9/ m と たるように加

えた後、スピンコSW27 rotor 用の遠心チューブ中の5.7 M CsC1 溶液 7 M 上 に 頭刷し、26000 個転で20時間遠心して R N A を沈殿させた。チューブ中の上清を吸引除去した後、チューブの下方2 cm 程度を残して上部を切り取った後、R N A の沈殿を0.4 %の N ーラウリルサルコシン網両液に溶解した。この溶液に Na C1 を0.2 M となるように加え、冷エタノールを最終源度70%となるように加えて R N A を - 20 で下に沈殿させた。

(3) オリゴ (dT) セルロースカラムクロマトグラフィーによる分両

エタノール沈樹したRNAをスピンコSW27.1 rotorで20,000回転,20分間違心して 集めた後、10៧の10mM Tr18・HC1(pH7.6),0.5 MNaC1,1mM EDTA,0.5% SDS 製筒液化溶解した。次にこれと同じ段簡液 に溶解したオリゴ(dT)セルロースを10ccの注 射筒に高さ4cm(4៧)に充め、上記のRNA試 料をこのカラムに流し、緊通りした部分を再度カ

#### 实施例 /:

#### (I) 単鎖 DNAの合成

上記荐考例で得た 5 μ 9 mR NA および 1 0 0 ユニットの逆転写作素 (Life Science 社)を用い、1 0 0 μ 8 の反応液 (まつ μ 9 オリゴ (dT)、1 mM ずつの dATP、dCTP、dGTPおよび dTTP、8 mM MgCl2、5 0 mM KCl、1 0 mMシチオスレイトール、5 0 mM Tris・HCl、pH8.3)中で 4 2 ℃、1時間インキュベートした後に、フェノールで除蛋白し、0・1 N NaOH で 7 0 ℃、2 0 分処埋して R N A を分解除去した。

#### (11) 二木約DNAの合成

とこで合成された単質の相補 D N A を 5 0 μ l の反応液 ( m R N A と オリコ (dT) を含まない以外 は上配と同じ反応液 ) 中で 4 2 ℃ 2 時間反応させ ることにより二木鎖 D N A を合成した。

#### 側・4 Cテイルの付加

この二本類 DNAK 6 0 ユニットのヌクレアーゼS1 (Bethesda Research Laboratories 社)を50 4 8 の反応液(0.1 H 蘇菔ナトリウム.

ラムに流してポリアデニル酸を含むRNAを吸筒させた。さらに、同じ超調液で紫外線260nmの吸収がなくなるまでカラムを洗剤して未吸消のRNAを洗い流した後、10mm Trio-HC1(pB7.6),1mm BDTA,0.3%SDS製剤液でポリアデニル酸を含むRNAをカラムから溶出し(1対/阿分)QD260nmの吸収でRNAを追跡した。RNA分剛を提め、-20℃下にエタノール洗機した。

#### (4) ショ精液度勾配流心法による分両

前記操作で得たポリアデニル耐を含むRNA約2階を0.05MNaCl.0.01MBDTA.0.01MTria·HCl(pH7.6).0.2%SDS総衡液に溶解した10~30%のショ構機度勾関溶液上に無関し、SW27rotorを使用して24.000回転で22時間20で下に声心した。この後、内容物を40本に分画し、0D.260nmの吸収を翻定した後18S付近な中心に5分画ごとに集め、エタノール沈磯を行い沈純物としてmRNAを得た。

pH 4. 5. 0. 25 M Na Cl. 1. 5 m M 2 n S O 4 ) 中で電温 3 0 分間作用させ、フエノールで降無白し、エタノールで D N A を洗得させた後、これに 3 0 ユニットのターミナルトランスフェラーゼ (Be the sda Research Laboratories 社)を 5 0 μ R の反応級 (0. 1 4 M カコジル配カリウム、0.3 M Tris (塩基)、pH 7. 6. 2 m M ジチオスレイトール、1 m M CoCl 2. 0. 15 m M d CTP) 中で 3 分間 3 7 ℃で作用させ二本質 D H A の ざ 阿 螺に約 2 0 網のデオキシシチジン質を伸長させた。これらの一連の反応で約 3 0 0 n g のデオキシシチジン鎖をもった二本質 D N A を得た。

(w) 大腸質ブラスミドの閉線をらびに d G テイル の付加

一方、10μ9の大腸菌プラスミド pRR 322
DNA (C 20ユニットの個) 展標素 Pot I を 50μ9の反応液(50 mM NaCl. 6 mM Tr 1a - HCl (pR 7.4).6 mM MgCl<sub>2</sub>,6 mM 2 - メルカプトエダノール、100μ9/ml 牛血消アルプミン) 中で3時間37℃で作用させて pRR 322 DNA 中に

1 ケ所存在する Pst I 認識部位を切断し、フェノールで除蛋白した後、3 0 ユニットのターミナルトランスフェラーゼを 5 0 μ θ の 反応液 (0.14 Mカコジル酸カリウム、0.3 M Tris (塩基), pH 7.6,2 mM ジチオスレイトール、1 mM CoCl 2,0.15 mM dGTP)中で 3 分間 3 7 ℃で作用させ上記プラスミド pBR 3 2 2 DN A の 3 7 間 端に約 8 個のデオキシグアニン鎖を延長させた。 (V) c DN A と大時間プラスミドとの会合ならびに大勝間の形質変換

としまうにして得られた合成二本網 D N A O.1

μ 8 と上記プラスミド pBR 3 2 2 O. 5 μ 8 を
O. 1 M NaCl. 5 O mM Tria・HCl. pR 7. 6.

1 mM EDT A よりなる溶液中で 6 5 C 2 分間、 4
5 C 2 時間加熱しその後徐冷して会合させ、Enca らの方状 ( J. Mol. Biol. 96, 495 (1975))に

従って大陽間 X 1 7 7 6 を形質 転換させた。

(vi) c D N A 含有プラスミドの単極

とうして1445のテトラサイクリン) 針性株が 単様され、これら各々のDNAをニトロセルロー

フィーによって、アローブに反応するコロニー9 個を単離し、それぞれpGET 1~9と名ずけた。

これらの菌株の各々の関体からプラスミド D N A を Birnboim - Doly の方法 ( Birnboim H. C. & Doly, J. Nucleic Acid Res. 7,1513(1979) ) によって単離した。次にプラスミド D N A の挿入部を制限酵業 P s t I により切り出し、分離したプラスミドのうちでその挿入部の段さの般も扱い所片を含むもの ( p G E T 2 D N A ) を えらんだ。

このプラスミド中に挿入された。DNAの制限経 素地図を第3図に示す。次にこのpGET2プラス ミ中に挿入された。DNA観到の一次借海(ヌクレ オチド配列)をジデオキシヌクレオチド合成鎖停 止法とMaxam-G11bert の方法によって決定し た。そのヌクレオチド配列は第4図の通りであっ た。ここで、第4図においてヌクレオチド配列1 8-1502として示されるポリスクレオチドに対応する。

とのヌクレオチド配列によってコードされるア ミ人酸配列は、読み取り枠を一致させることによ スフィルターの上に開発した。 (Grunstein Mand Hogness, D.S. Proc. Natl. Acad. Sci. USA72,3961 (1975)]

一方、ヒトIRE II 類のポリベプチドに対応した遺伝子斯片(前出)をニツクトランスレーション法(前出)を用いて32P ラベルした。

DNAO. 2μ9 を25μ8 の反応液(50m M Tris·HCl. pH 7.5,5 mM MgCl2.1 mM βーメルカプトエタノール、10μCiαー32P ー dATP 0.4 ng ウシ膵臓 DNase I (Werthington ))中2分間室温で反応させた。次に25ユニツトの大腸顔 DNAポリメラーゼ I (Boehringer Maunheim 社 )を加えて30分間 15℃で反応させた後、フェノール抽出、エタノー15 ル沈酸により DNAを将頭し、均一に32P ラベルされた DNAを得た。

この 32F - DNA をプロープとして Lawn らの 方法 (Nucleic Acida Roca. 9,6103(1981) ) に従って上記のニトロセルロースフィルター上 20 に固定した DNA に会合させ、オートラジオグラ

り、Dorrington らの報告(Immunological Rev, 41,3(1978))しているIRE II 顔ポリペプチドのアミノ機配列とほぼ合致することから、PG ET 2 に挿入された。DN AはIRE II 鎖のボリペプチドをコードしているととが確認された。との。DN AはDorrington らの報告(前出)のIRE H鎖のV個域の63 背目のアミノ酸をコードするコドンより始っており、C領域はすべてコードしている。さらに、ポリ(A)間鎖が存在していることから、非コード領域を含めて、mRNAの3家 端側の間端をすべて保持していると男えられる。

従って、このプラスミドに挿入されたメクレオチド間列に翻訳開始コドンATG充諸み取り控が一致するように57末端に加えて、他の発現用プラスミドに組み込み、これで大門商などを形質転換させることによりヒトIRE の抗原性を担っているこ何域のポリペプチドを生産することができる。 突線倒る

契施例!で得たプラスミド pGET2の様人部を 制限形器 PstIで切り出した。この DNA 断片2 # 9 代 6 0 # 8 反応液(20 mMTris-HCl,pH 8.0,0.6 M NaCl, 12 mM CaCl<sub>2</sub>,12 mM MgCl<sub>2</sub>,1 mM E D T A )中で2 unit のヌクレアーゼ Bal 31 [ New England Biolabs 社 Gray ら Nucleic Acid Research, 2,1459 (1975))を30で1分間作用させDNA所片の網端より部分的に消化した。

反称物よりフェノール抽出、エタノール沈陰に よりDNAを情觀したのち、類觀開始コドンおよ び開展辞器 Cla I の認識部位を含むアダプター<sup>S</sup> CATCGATG <sup>3</sup>をT 4 リガーゼ (New England Biolabs 社 ) を用いて結合させた。

一方、発現用プラスミドとして大腸肉の trpプロモーター部分(プロモーター、オペレーターを含む 2 7 6 bp のDN A 断片、 Bennett, G. N. ら、J. Mol. Biol., 121、113(1978)]を含むプラスミドptrp 771(ベクターはpBR 3 2 2)を問和 5 7年特許阅第5 7 - 8 5 2 8 0 号に記載されている方法に従って得難した。

この発現プラスミドptrp 771 を制限修案

このアツセイで抗ヒトIgB 抗体と最も強く反応したコロニーに含まれるプラスミドを pGBT trp 104と名ずけ、とのプラスミドを簡体より Birnboim-Doly の方法(前出)を用いて抽出した。このpGET trp 104におけるヒトIgE H 納をコードするポリヌクレオチドのptrp 771への挿入部分のヌクレオチド間列をジデオキシヌクレオチド合成鎖停止法(前出)により検討したところ、翻訳開始コドンATGに続いて、Dorrington の報告の92番目のアミノ微をコードするコドンより説み取り控が一致して、ヒトIgE H鎖のポリペプチドをコードするポリヌクレオチドが連結されてより、3家場側に、mRNA構造の未端にあるポリ(A)構造が保存されていることが明らかとなった(第4図)。

Cla I で切断し、との部分に同じくCla Iで切断した上記pGBT 2種入り H A - アダプター結合物を、T 4リガーゼを用いて挿入した。(第5図)との反応物を用いてCohenらの方法(前出)に従って大鵬選294を形質転換させ、ヌクシアーゼ Bal 31 による消化領域の異ったプラスミドを含む多くのコロニーを得た。

#### 製施例3.

(I) 実施関スで得たプラスミド pGBT2の挿入部 を創展酵素 Pat I で切り出した。このD H A 断 片をさらに制限群然 Sal I で切断し、一端が Sal I 部位,他端がPat I部位をもつ約115 Obp のDNA断片を得た。このDHA断片の Sal I 部位の一本鎖接角D N A 宋端を大時间D N A ポリメラーゼエラージフラグメントでりめた 後、翔隈開始コドンおよび創風 意景 Cla I の報 脳部位を含むアダプター <sup>5'</sup> GCATCGATGC<sup>3</sup>を T 4リガーゼ ( New England Biolabs 社 ) を用 いて結合させた。との結合物を制限辞器 Cla I で切断し、側限酵素 Cla I, Pat I で切断した 発現プラスミドptrp 771 と、TADNAリガ ーゼを用いて結合させた(第6回)。これら一選 の反応により、trp プロモーターの下流に割限 開始コドンおよび新たに作成された Lenをコード するコドンCTCを有し、説み取り枠を一致させ て、ヒトIgE 日鎖のポリペプチドが、Dorrington の報告による218新目のアミノ((をコードする

コドンより始まる、ヒトIgE H鎖のポリペプチド発現プラスミドpGETtrp 302 を付貸した。 とのプラスミドを用いて、Cohen らの方法に従って大腸菌294を形質転換させることにより、求めるプラスミドpGETtrp 302 を含む菌株を得た。

(II) 実施例/で得たアラスミドpGET2の挿入部 を制限酵語Patlで切り出し、とのDIA が所た さらに制限酵素Hinf Iで切断し、一端がUinf I部位、他端がPatl部位である約810 bp の DNA断片を得た。

このDNA断片のHinf I 部位の一本鎖接資DNA末端を大胸環DNAポリメラーゼ I ラージフラグメント ( Bethesda Research Laborator les 社 ) でうめ平滑末端とした後、契施例 3(I)で用いたアダプター 「GCATCGATGC3」を T 4リガーゼを用いて統合させた。

この結合物を制限辞系 Cla I で切断し、制限酵素 Cla I, Pst I で切断した発現プラスミド ptrp DNA.
771 とT 4リガーゼを用いて結合させた(第6

/ 配リゾチーム) に騰爾し、0 じにて45分・3 7 じにて2分放躍して溶躍させた。これをさらに軽く(30秒) 超解放処理を行って、溶出した腐体のDNAを切断した後、4 じで15000 rpm(サーバルSS34 ローター)・3 0分間の譲心分離操作によって上積み被を得た。この上離み次の1gE 活性を1gE 測定キット(1gE テスト・シオノギ、塩野発調整製) を用いたRIST法(Radio immuno sorbent test, Immunology、14.265(1968))により定私した。

請果を館2表に示した。ヒトIRE H組のポリベプチドの産生低は pGET trp 302 を含む顕株が最も多く480 号/ N 抽出液であった。

#### 第 2 表

粗构文体	IRE 用鎖產生量 (ng/el抽出化
大腸菌 294(ptrp771)	0
大鵬商 294 (pGET trp104)	8 4
大門園 294(pGET trp302)	480
大腸菌 294(pGRT trp410)	48

契抗側 2 , 3 で得られた I R E II 前発型プラスミドを含む間株を 2 0 mの 1 のグルコース , 0.4 のカザミノ酸を含む M 9 塔地で3 7 で 4 時間 接着した後、インドールアクリル酸を 3 0 μ9/耐火加 え、さらに 3 7 で 3 時間 培養した。 資体を築め、食塩水で洗ったのち、 0 . 5 mの高値液(1 0 m M Tris・IIC1, pH8.0 , 1 0 m II E DTA 0 . 2 H HaC1 , 1 m M フェニルメチルスルホニルフルオライド , 0 . 0 2 % トリトン X 1 0 0 , 0 . 1 極

#### 契施例5

四和 5 6 年朝許顯第 5 6 ~ 1 9 3 2 4 号線等例 2 化記聴されている方法により抗にト I R E モノ クローナル抗体を水不溶性担縁アフィゲル1 0 ( Bio-Rad社) に結合させた。抗にト I C E モノ クローナル抗体・アフィゲル1 0 カラム1 がに実 施例名で得られた p G B T t r p 3 0 2 を含む質体 抽 出液 5 がをかけ、2 0 ボデキストロースを含む P B S (2 0 m M リン酸段可渡・p H G ・8・0・1 5 M H a C 1 ) 5 0 がを用いてカラムを洗浄したのち、0・2 場 m 酸 の・1 5 財 H a C 1 宿底 5 が を 用いてカラムを洗浄したのち、0・2 場 m 酸 したヒト I R B ( 国をカラムか 5 宿出し、溶出液をただちに中間したのち、P B S 1 & に対して5 で 2 4 時間 値折した。この操作により純度 8 0 等以上のヒト I R E 日頃のポリベブチドが約 5 9 3 の 回収率で得られた。

#### 4 図面の簡単な説明

第1個はヒトIgR 月前のポリペプチドをコードするヌクレオチド配列を、第2回は第1回に示されるヌクレオチド配列に対応するアミノ的砲列

を、第3図は契施例!で得られたpGET2中の cDNAの制限酵素地図を、第4図はその一次構造 (ヌクレオチド配列)を示す。第5図は映版例2 積 の辞集図を、第6図は契版例3の静期図を表し、 20000 部分はヒト IgE 日鎖のボリベアチドを コードする部分を示す。

> 代理人



### 第1図-(1)

	50	40	30	50	10
59	* CAGTACAGE AGTCATGTCG	ACCCCTCCT TGCCCACA	* CATGACCAGA( GTACTGGTCT(	CAGGGTCAC	AGATTTOAGGO COTAAĄGTOO
100	* STGTTTTACT CACAAAATGA	X CGACTCGGCC CTGAGCCGG	# FGAGATETGAE ACTCTAGACTE	* CTGAGAAGTO GACTCTTCAGA	TACATGGACO
150	* GACTACTCG ACTGATGAGC	* TTATAACTT FAATATTGAA	* TGGAGTGATTA ACCTCACTAAT	GACCCTTTT CTGGGAAAA	* TGCGAAAAGT CACGCTTTCA
200	* CTCCTCAGC AGAGGAGTCG	* ACGGTCACCG GCCAGTGGC	* CCAAGGGACCA GGTTCCCTGG1	* DODODADADO DODODADADO	* FACACTT TGGA ATGTGAAACCT
250	* GCAAAAACA CGTTTTTGT	ACCCCCTGC TGGGCGACG	* CTTCCCCTTG AGAAGGGGAAC	* GCCCATCCG1 CGGCTAGGCA	TCCACACAGA GAGGTGTGTCT
390	* ACGGGCTAC TGCCCGATG	* CTGCCTGGC GACGGACCG	* FTGACTCTGGG CACTGAGACCC	GCCACCTCCC	* TCCCTCCAAT AGGGAGGTTA
359	* CAACGGGAC GTTGCCCTG	* CAGGCTCCC GTCCGAGGG	* FACCTGGGACA TGGACCCTGT	* GGTGATGGTG GCACTACCAC	TCCCGGAGCC AGGGCCTCGG
499	ACTATGCCA TGATACGGT	# CTCTCTGGT0 GAGAGACCA0	* CACCCTCACG GTGGGAGTGC	* TACCAGCCAC ATGGTCGGTG	# ACTATGACCT TGATACTGGA
450	* ATGTTCACC TACAAGTGG	* GGCCAAGCAG CCGGTTCGTC	CGGGTGCGTG	CTGACCGTCT GACTGGCAGA	# CATCAGCTTG GTAGTCGAAC
500	CAACAAAAC GTTGTTTTG	* ACTGGGTCGA TGACCCAGCT	* TCGTCCACAG AGCAGGTGTC	ACACACTCCA TGTGTGAGGT	# GCCGTGTGGC CGGCACACCG

#### 第1図-(2)

10 30 CTTCAGCGTCTGCTCCAGGGACTTCACCCCGCCACCGTGAAGATCTTAC GAAGTCGCAGACGAGGTCCCTGAAGTGGGCGGGTGGCACTTCTAGAATG GGACGGGCAGG TCATGGACGTGGACTTGTCCACCGCCTCTACCACGCAGGCCTGCACCACGCAGGTGGCGGAGATGGTGCGTCCACTCAACAGGTGGCGGAGATGGTGCGTCC 700 AGGGTGAGCTGGCCTCCACACAAAGCGAGCTCACCCTCAGCCAGAAGCACTCCCACTCGACCGGGGGGGTGTGTTTCGCTCGAGTGGGGAGTCGGTCTTCGTG 860 etttgaggačagdaccaagaagtgtgcaattccaacccaagagggggta gaaactcctgtggtgttcttcacacgtctaaggttggggtctccccact 859 900 CCCACGATCACCTGTCTGGTGGTGGACCTGGCACCGAGAAGGGGGCGGT 950 1000 第1図-(3) 10 GAAAGGAGGAGAAGCAGCUCAATGGCACCTTAACCGTCAEGTCCACCCTE 1050 CCGGTGGGCACCCGAGACTGGATCGAGGGGGAGACCTACCAGTGCAGGGT 1159 GCGGCCGGCTGCTGCCCCGGAGTCTATGCGTTTGCGACGCCGGAGTGGCCCTCACC CCGGGGAGGCGGACAAGCGCACCCTCGCCTGACCAGAACTTCAT 1250 GGCCCCTCGGCCCTGTTCGCGTGGGAGCGGACGGACTAGGTCTTGAAGTA GCCTGAGGACATCTCGGTGCAGGTGCGACAACGAGGTGCAGGTCCCGCCCCGGGCTCCTGTAGAGCCACGTCACCGACGTGTTGCTCCACGTCGAGGCCC 1300 ACGCCCGGCAGGCGCGCGCGCAGGCCCGCAAGGCCCAAGGCCTCCGGCTTCTGCGGGGCCGTGTCGTGCTGCGTGGGGGCGTTCTGGTTCCCGAGGCCGAAG 1350 1499 TCCAGCGAGCGGTGTCTGTAAATCCCGGTAAATGA AGGTCGCTCGCCACAGACATTTAGGGCCATTTACT

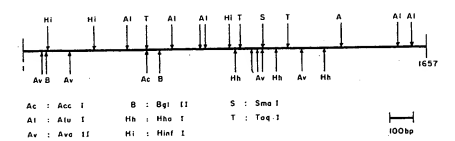
#### 第2図-(1)

ARG PHE GLN GLY ARG VAL THE MET THE ARG ASP ALA SER PHE SER THP ALA TYP HET ASP LEU ARG SER LEU ARG SER ASP ASP SER ALA VAL. PHE TYR CYS ALA LYS SER ASP PRO PHE TRP SER ASP TYR TYR ASN PHE ASP TYR SER TYR THR LEU ASP VAL TRP GLY GLN GLY THR THR VAL THR VAL SER SER ALA SER THR GLN SER PRO SER VAL PHE PRO LEU THR ARG CYS CYS LYS ASN ILE PRO SER ASN ALA THR SER VAL THR LEU GLY CYS LEU ALA THR GLY TYR PHE PRO GLU PRO VAL MET VAL THE TRP ASP THE GLY SEE LEU ASH GLY THE THE MET THE LEU PRO ALA THR THR LEU THR LEU SER GLY HIS TYR ALA THR ILE SER LEU LEU THR VAL SER GLY ALA TRP ALA LYS GLN MET PHE THR CYS ARG VAL ALA HIS THR PRO SER SER THR ASP TRP VAL ASP ASN LYS THR PHE SER VAL CYS SER ARG ASP PHE THR PRO PRO THR VAL LYS ILE LEU GLN SER SER CYS ASP GLY GLY GLY HIS PHE PRO PRO THE ILE GLN LEU LEU CYS LEU VAL SER GLY TYR THE PRO GLY THE ILE ASN ILE THR TRP LEU GLU ASP GLY GLN VAL MET ASP VAL ASP LEU SER THR ALA SER THR THR GLN GLU GLY GLU LEU ALA SER THR GLN SER GLU LEU THR LEU SER GLN LYS HIS TRP LEU SER ASP ARG THR TYR THR CYS GLN VAL THR TYR GLN GLY HIS THR PHE GLU ASP SER THR LYS LYS CYS ALA ASP SER ASN PRO ARG GLY VAL SER ALA TYR LEU SER ARG PRO SER PRO PHE ASP LEU PHE ILE ARG LYS SER PRO THR ILE THR CYS LEU VAL VAL ASP LEU ALA PRO SER LYS GLY

#### 第2図-(2)

THE VAL ASN LEU THE TRP SER ARG ALA SER GLY LYS PRO VAL ASN HIS SER THE ARG LYS GLU GLU LYS GLN ARG ASN GLY THE LEU THE VAL PRO GLU GLY GLW GLY THE ARG ASP TRP ILE GLU GLY GLW MET ARG ARG ALA PHE ALA THE LEU HE GLU GLY THE ARG ASP TRP ILE GLU ASP ARG ALA ALA PRO GLU VAL TYR ALA PHE ALA THE LYS THE SER GLY PRO ARG ALA ALA PRO GLU VAL TYR ALA PHE ALA THE PRO GLU TRP PRO GLY SER ARG ASP LYS ARG THE LEU HIS ASN GLU VAL GLN LEU PRO ASP ALA ARG HIS SER VAL GLN TRP LEU HIS ASN GLU VAL GLN LEU PRO ASP ALA ARG HIS SER THE THE GLU GLN VAL THE ARG GLA GLU TRP GLU GLN LYS ASP GLU PHE SER ARG LEU GLU VAL THE ARG ALA GLU TRP GLU GLN LYS ASP GLU THE VAL PHE SER ARG LEU GLU VAL HIS GLU ALA ALA SER PRO GLY LYS ASP GLU THE VAL THE VAL GLN ARG ALA VAL HIS GLU ALA ALA SER PRO GLY LYS THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU GLN THE GLU GLN THE GLU GLN THE GLU THE GLU THE GLU THE GLU GLN THE GLU THE GLU GLN THE GLU GLN

## 第 3 図



#### 第4図-(1)

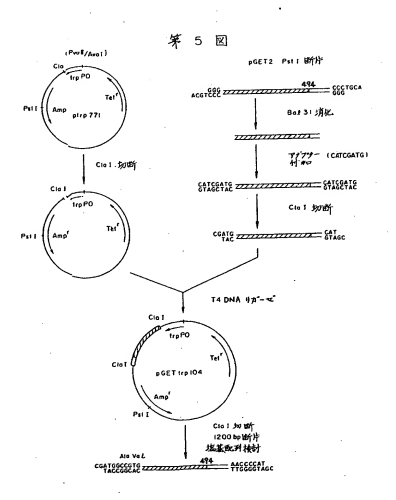
1.0	3	20 2	50 1	0	50	
*		*	*	<b>*</b>	•	
GGGGGGGGG						50
cocceeece	CCCCCGCTC	TAAAGTCCCG	TECEAGTGGT	ACTGGTCTC	£6	
*		*	*	*	<b>1</b>	
GCGTCCTTCA						100
CGCAGGAAGT	CATGTCGGA	TGTACCTGGA	ACTETTCAGAC	TCTAGACTG	CT	
*		*	*	*	*	
CTCGGCCGTG	TTTTACTGI	GCGAAAAGTG	ACCETTTTTG	GAGTGATTA	TT	150
GAGCCGGGGAC	AAAATGACA	CGCTTTTCAC	CTGGGAAAAAC	CTCACTAAT	AA	
			_	<b>.</b>	*	
ATAACTTTCA	CTACTOGTA	CACTTTGGA	GTCTGGGGCC	AAGGGACCA	CG	200
			CAGACCCCGG			
					_	
GTCACCGTCT	CCTCACCC	የሮሮልሮልሮልርልር	* CCCVTCCTC	*	20	250
CAGTGGCAGA						230
CCGCTGCTGC		*	* ************************************	* .cactctcc	*	360
			CGGTGGAGGCA			300
000000000000						
**********		*	*	*	*	750
CGGACCGGTG	CCCCATCA	CCCCCTCCC	GTGATGGTGA	CEACCCTCT	CT.	359
Counction	SSGGHIGH	ioucci i cour	JUNE I NUCHU.	GONCOCIO	••	
			,			
*		K .	′×	*	₩.	
CCGAGGGAGT			TACCAGCCACC			400
COGAGGGAGI	16666161	GATACTGGG	11661666	16661616165	GH	
*		*	*	*	*	
			TGACCGTCTC			459
GAGACCAGTG	ATACGGTGC	HAGTCGAACC	CACTGGCAGAG	CLLACGUAC	LL	
,		*	*	×	*	
			CACACTCCAT			500
GGTTCGTCTA	CAAGTGGAC	GGCACACCGI	TG TG TGAGGTA	GCAGGTGTC	11-	

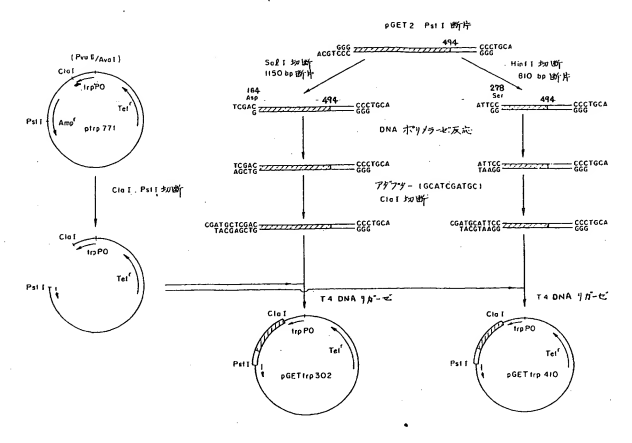
#### 第4図-(2)

	19	36	39	40	50	
		# 4AAACCTTCAGG FTTTGGAAGTCG				550
		CTTACAGTCGTC GAATGTCAGCAG				600
		CCTGTGCCTCG				650
		* CTGGAGGAGGG GACCTCCTGCC				709
		ECAGGAGGG FGA CGTCCTCCCACT				750
		AGCACTGGCTG1 TCGTGACCGACA				866
		* CACACCTTTGAC GTGTGGAAACTC				859
		GGTGAGCGCCTA CCACTGGCGGAT				900
TGTTC ACAAG	* ATCCGCA TAGGCGT	AGTOGOCÍAOGA TOAGOGGGTGC	* ATCACCTGTC1 FAGTGGACAGA	* TGGTGGTGGAI ACCACCACCTI	X CCTGGCA GGACCGT	9 <b>5</b> 9
		ACCGTGAACCTC TGGCACTTGGAC				1000
		第	4 図―(3)			
	10	. 20	30	49	56	
	ACCACTCC	20 # CACCAGAAAGGA TGGTCTTTCCT	# GGAGAAGCAG	CGCAATGGCA	CGTTAA	1 <b>05</b> 0
CCGTC	ACCACTCC TGGTGAGG ACGTCCAC	* ACCAGAAAGGA	CCACCCGAGA	CGCAATGCA GCGTTACCGT * CTGGATCGAG	CGTTAA GCAATT # GGGGAG	1050
CCGTCI GGCAG	ACCACTOC TGGTGAGG * ACGTCCAC TGCAGGTG	ACCAGAAAGGA TGGTCTTTCCT	GGAGAÁGCAG CCTCTTCGTC * GCACCCGAGA CGTGGGCTCT	CCCAATCGCA GCGTTACCGT * CTGGATCGAG GACCTAGCTC	CGTTAA GCAATT * GGGGAG CCCCTC	
CCGTCI GGCAG*	ACCACTEC TGGTGAGG  ACGTCCAC TGCAGGTG TG	CACCAGAAAGGA TEGGTCTTTCCT CCCTGCCGGTGG GGACGGCCACC	GGAGAAGCAG CCTCTTCGTC  * GCACCCGAGA CCTGGGCTCT  CCCCACCTGC GGGGTGGACG	CGCAATGGCA GCGTTACCGT CTGGATCGAG GACCTAGCTC CCAGGGCCCT GCTCCCGGGA	CGTTAA GCAATT GGGGAG CCCCTC	1100
ACACT	ACGCCGGA	CACCAGAGAGGA CTGGTCTTTCCT CCCTGCCGCTGG CGGACGCCCAC CCCACTGGCTG	GCAGGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAG	CGCAATGGCA GCGTTACCGT CTGGATCGAG GACCTAGCTC CCAGGGCCCT GCTCCCGGAA CCGGAAGTCT GGCCTTCAGA	CGTTAA GCAATT  ** GGGGAG CCCCTC  CATGCG GTACGC  ** ATGCGT TACGCA  ** GCCTGC	1100
CEGTE GECAG	ACCACTACA  ACGTCAACA  ACGTCAACA  ACGTCAACA  ACGCCAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGAACA  ACGCCGGAACA  ACCCCGGAACA  ACGCCCGGAACA  ACGCCCGCAACA  ACGCCCCCAACA  ACCCCCCCAACA  ACCCCCCCAACA  ACCCCCC	CACCAGAGAAGGA CACCAGAGAAGGACCACCACCACCACCACCACCACCACCA	GCACCACACACACACACACACACACACACACACACACAC	CGCAHTGGCA GCGTTACCGT  CTGGATCCAG GACCTAGCTC  CCAGGGCCCT GGTCCCGGGA  CCGGAAGTCT GGCCTTCAGA  ** GCGCACCCTC CGCCGTGGGAG  ** TGCAGTGGCAC	CGTTAA GCAATT  GGGGAG CCCCCC  CATGCG GTACGC  ATGCGT TACGCA  GCCTC  # GCCTCC  # GCCTCC  # GCACAA	1100
ACACT	ACCACTOCA CONTROL CONT	CACCAGAAAGGA TGGTCTTTCCT CCCTGCCGGTGG GGACGGCCACC CCCACTGGGTG ACCACCGGCCC TGGTCGCCGGGA CACCGGCCCCT	GCACAGCACG	CCCAMTGCA GCGTTACCGT  * * * * * * * * * * * * * * * * * *	CGTTAA GCAATT  GGGGAG CCCCTC  CATCCG GTACGC  ATGCGT TACGCA  GCCTGC  GCACAG  GCACAG  GCACAG	1100 1159 1200
ACACT CCGTCG GCAC ACCTAT GGATT GGATT CAGGTC CGACG CGACG CCAAGG	ACCACTOCAC TGCAGCTC ACGCCGAACT TGCAGCTC ACGCCGGAACT TGCAGCTC ACGCCGGAACT TGCAGCTC ACGCCTCGAC TGCAGCTCGAC TGCAGCTCCGAC TGCAGCTCCCAC TGCACCCCCAC TGCACCCCCCAC TGCACCCCCCAC TGCACCCCCCAC TGCACCCCCCCCCC	CACCAGAAAGGA CACCAGACGACCACC CCCACTGGGGGGACGCCACTGGTGGGGGACGGCCCCTGGGGGACGGCCCCTTCATGGGGGACACCGGGCCCCTTCATGGTGGACGACCGGACCCCCTTCATGGACGACCCCCTCACCGGGACCCCCTCACCGGGACCCCCTCACCGGACCCCCCTCACCGGACCCCCCCTCACCGGACCCCCCCTCACCGGACCCCCCCC	GCAGCAGCACA GCACCACCG GCACCACCG GCACCACCG GCACCACGC GCACCACCC GCACCC GCACCACCC GCACCC GCACCACCC GCACCACCC GCACCCC GCACCC GCACC GCACCC GCACC GCACCC GCACC GCACCC GCACC GCACCC GCACCC GCACC GCAC	CCCAMTGCA GCGTTACCGT  * * * * * * * * * * * * * * * * * *	CGTTAA GCAAGT  GGGGAG CCCCCC  CATCCG GTACGC  ATGCGT TACGCA  GCCTCC  GCACAG CGTGTT  GCAAGA CGTTCT  AGGGCCC	1100 1159 1200 1250
ACACT CONTROL OF THE CAGE TO C	ACCACTOCAC COCACACACACACACACACACACACACACACACAC	CACCAGAAAGGA CCTGCCGCTGCCACC CCCACTGGCCACC CCCACTGGCCGCCCCTGGCCCCCTGGCCCCCCTGGCCCCCCCC	GCAGCAGCACG GCACCTGCC GCACCTGCC GCGCTGCGCCTC GCGCTGCGCCC GCGCTGCTGCC GCCACCGCCCTGTT GACCTGCC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGACGC GCACACGCCCTGTT ACTCGCCGCGGA	CCCAMTGCA GCGTTACCGT  * CTGGATCGAG GACCTAGCTC  CCGGGAGTCT GGCCTTCAGA  CCGGAGGCCT GGCCACTGGGAG  * CCGGAGGCCT GGCCACTGGGAG  * CCGGAGGCCC CCGGGGA  * CGGCACCTC CGGGGGG  * CGGCACCTC CGCGGGG  * CGCACTGGGGG  * CGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	CGTTAA GCAATT  GGGGAG CCCCCC  CATCCG GTACGC  ATGCGT TACGGA CGTACGC  GCACGC  GGCACGC  GGCACGC  GGCACGC	1100 1159 1200 1250 1360

#### 第4図-(4)

代理人 弁理士 天 井 作 次





#### 第1頁の続き

沙発 明 者 黒川勉

川西市水明台1丁目1番地の50

沙発 明 者 音田治夫

川西市多田院字順松21番地の6

(Translation)

48

# PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this office.

Date of Application: September 7, 1982

Application Number: No. 156285 of 1982

Applicant(s) : Takeda Chemical Industries, Ltd.

July 29 , 1983

Director-General,

Patent Office Kazuo Wakasugi

Certificate No. Sho 58-21893

#### Application for Patent

(Patent application under the proviso of Art. 38 of the Patent Law)

The 7th day of September
The 57th year of Showa (1982)

To: Director-General of the Patent Office

1. Title of Invention:

Novel DNA

- 2. Number of the Inventions stated in Extent of Claim for Patent: 4
- 3. Inventor(s):

Address: 4-16, Higashitokiwadai 7-chome, Toyono-cho,

Toyono-gun, Osaka

Name : Masakazu Kikuchi

[with 2 co-inventors]

4. Applicant:

Address: 27, Doshomachi 2-chome, Higashi-ku, Osaka

Name : (293) Takeda Chemical Industries, Ltd.

Ikushiro Kurabayashi, representative

5. Agent :

Postal Zone Number: 532

Address: c/o Osaka Plant of Takeda Chemical

Industries, Ltd.

17-85, Jusohonmachi 2-chome, Yodogawa-ku, Osaka

Name : (6022) Sakuji Amai , Registered Patent Attorn y

Tokyo Liaison Office (TOKKYOHOKIKA)

Telephone Number: 278-2219

6. List of annexed Documents:

(1) Specification one set

(2) Drawings

one set

(3). Power of Attorney \_\_\_ one set

(4) Copy of this Application for Patent one set

7. Inventors other than that described above:

Address: 1-50, Suimeidai 1-chome, Kawanishi,

Hyogo

Name : Tsutomu Kurokawa

Address: 21-6, Aza-junmatsu, Tada-in, Kawanishi,

Hyogo

Name : Haruo Onda

#### SPECIFICATION

- l. Title of the Invention
  Novel DNA
- 2. Extent of Claim for Patent
- (1) A DNA which contains the polynucleotide of the nucleotide sequence 831-1485 as shown in Figure 1.
- (2) A DNA according to Claim 1, wherein the polynucleotide of the nucleotide sequence 490-830 as shown in Figure 1 or a fragment thereof is linked to the 5' end of the polynucleotide of the nucleotide sequence 831-1485 as shown in the same Figure.
- (3) A DNA according to Claim 2, wherein the polynucleotide of the nucleotide sequence 88-489 as shown in Figure 1 or a fragment thereof is linked to the 5' end.
- (4) A DNA according to Claim 3, wherein the polynucleotide of the nucleotide sequence 1-87 as shown in Figure 1 or a fragment thereof is linked to the 5' end.
- (5) A DNA according to any of Claims 1 to 4, wherein it has ATG at the 5' end without any reading frame shift.
- (6) A DNA according to Claim 1, which codes for the polypeptide of the amino acid sequence 278-494 as shown in Figure 2.
- (7) A DNA according to Claim 2, which codes for a polypeptide wherein the polypeptide of the amine acid sequence 164-277 as shown in Figure 2 or a fragment thereof is linked to the N terminus of the polypeptide of the amino acid sequence 278-494 as shown in the same Figure.
- (8) A DNA according to Claim 3, which codes for a polypeptide wherein the polypeptide of the amino acid sequence 30-163 as shown in Figure 2 or a fragment thereof is linked to the N terminus of the polypeptide as defined in Claim 7.
- (9) A DNA according to Claim 4, which codes for a polypeptide wherein the polypeptide of the amino acid sequence 1-29 as shown in Figure 2 or a fragment thereof is linked

to the N terminus of the polypeptide as defined in Claim 8.

- (10) A DNA according to any of Claims 1 to 9, which codes for a polypeptide having Met at the N terminus thereof.
- (11) A DNA according to any of Claims 1 to 10, which codes for a polypeptide equivalent in immunological or biological activities to the human immunoglobulin E H Chain.
- (12) A DNA according to any of Claims 1 to 11, which forms part of a recombinant DNA molecule.
- (13) A DNA according to any of Claims 1 to 12, which is linked downstream from a promoter.
- (14) A DNA according to Claim 13, wherein the promoter is tryptophane promoter.
- (15) A method of producing a DNA containing a polynucleotide of the nucleotide sequence 831-1485 as shown in Figure 1, which comprises reversely transcribing a mRNA coding for the human immunoglobulin E H Chain.
- (16) A transformant which contains a DNA containing a polynucleotide of the nucleotide sequence 831-1485 as shown in Figure 1.
- (17) A transformant according to Claim 16, which is Escherichia coli.
- (18) A method of producing a polypeptide of or equivalent in immunological or biological activities to the human immunoglobulin E H chain, which comprises growing a transformant which contains a DNA containing a polynucleotide of the nucleotide sequence 831-1485 as shown in Figure 1, accumulating the polypeptide of or equivalent in immunological or biological activities to the human immunoglobulin E H chain and recovering the same.
- 3. Detailed Description of the Invention

This invention relates to a novel DNA. More particularly, this invention relates to a DNA containing a polynucleotide which codes for the human immunoglobulin E H-chain polypeptide, to a transformant carrying said DNA, and to a method for producing the human immunoglobulin E H-chain polypeptide by the cultivation of said transformant.

Immunoglobulins, which are present in animal body fluids and are closely associated with antibodies, consist of H (heavy) chains and L (light) chains. Each chain comprises the V region, which is determinative of the binding specificity with antigen, and the C region, which is determinative of the effecter function. On the basis of the constituents of the H chains, immunoglobulins (Ig) are classified into 5 classes, namely A, D, G, M and E.

Among them, immunoglobulin E (hereinafter referred to as IgE), which constitutes reagin, has a molecular weight of 196,000 daltons and consists of two 75,000dalton H chains and two 22,500-dalton L chains (in the case of human IgE), the chains being linked together by disulfide bond. The C region of the H chain of IgE comprises four sites, CHl to CH4, and two H chains are linked together at CH2 by disulfide bonds. IgE is in charge of important biological reactions, such as allergic reactions. For instance, it is known that allergic reactions are induced by binding of specific antigen-bound IgE to sensitized mast cells or basophilic cells [K. Ishizaka and T. Ishizaka, Immunological Rev., 41, 109 (1978)]. Therefore, for the purpose of suppressing allergic reactions, the use of an IgE molecule having no antigenbinding site has been proposed. However, many problems remain unsolved with respect to a variety of in vivo reactions induced by IgE. One reason is that a sufficient quantity of human IgE cannot be supplied.

On the other hand, the anti-IgE antibody is an essential material in the diagnosis of allergic diseases and is demanded in very large quantity. For its production, however, the purified human IgE is required in large quantity. For this and other reasons, development of a technique capable of producing the human IgE on large scale and at low cost has been waited for.

In a so-far proposed method of producing IgE, the supernatant of a culture of human IgE-producing myeloma cells of an established line is treated for the separation of IgE followed by purification. However, said method involves cell culture and the cell growth rate is low. For these and other reasons, it is difficult to obtain a large quantity of IgE at low cost.

The present inventors have already succeeded in isolating a human IgE-encoding mRNA from cells (Japanese Patent Application No. 120,555/1981 filed July 30, 1981).

With the above mRNA, the present inventors continued their research with use of the technology of gene manipulation so that they could develop a technology of producing the human IgE H chain polypeptide by cloning the gene coding for the human IgE H chain polypeptide and introducing the thus-obtained recombinant DNA molecule into a host organism, and, as a result, they have completed the present invention.

Thus, the present invention provides a DNA which contains a polynucleotide coding for the human IgE H-chain polypeptide, a transformant carrying said DNA, and a method of producing the human IgE H-chain polypeptide or a polypeptide equivalent thereto in immunological or biological activities, which comprises growing the transformant carrying said DNA.

The DNA provided by the present invention is a DNA containing a polynucleotide having the nucleotide sequence shown in Figure 1.

Referring to Fig. 1, the polynucleotide of the

nucleotide sequence 831-1485 codes for a polypeptide of the amino acid sequence 278-494 as shown in Fig. 2. Thus, it codes for CH3-CH4 of the human IgE H-chain.

The polynucleotide of the nucleotide sequence 490-1485 as shown in Fig. 1 codes for a polypeptide of the amino acid sequence 164-494 as shown in Fig. 2, hence CH2-CH4 of the human IgE H-chain.

The polynucleotide of the nucleotide sequence 88-1485 as shown in Fig. 1 codes for a polypeptide of the amino acid sequence 30-494 as shown in Fig. 2. Said polypeptide covers the CH1-CH4 polypeptides of the human IgE H-chain.

Similarly, the polynucleotide of the nucleotide sequence 1-1485 as shown in Fig. 1 codes for a polypeptide of the amino acid sequence 1-494 as shown in Fig. 2. Said polypeptide includes the human IgE H-chain CH1-CH4 polypeptides.

For the direct expression, the above-mentioned polynucleotides may possess the codon ATG at the 5'-end thereof without reading frame shift. In that case, said polynucleotides code for polypeptides possessing Met at the N-terminus thereof.

The above-mentioned polynucleotides, with or without ATG at the 5'-end thereof without reading frame shift, are preferably linked at a site downstream from a promoter. The promoter includes, among others, the tryptophan synthesis (trp) promoter, rec A promoter and lactose promoter. Among these, the trp promoter is preferable.

Table 1 gives the definition of each symbol as used in the present specification, drawing and claims.

#### Table 1

DNA = deoxyribonucleic acid

cDNA = complementary deoxyribonucleic acid

RNA = ribonucleic acid

mRNA = messenger ribonucleic acid

A = deoxyadenylate

T = thymidylate

G = deoxyquanylate

C = deoxycytidylate

U = uridylate

dATP = deoxyadenosine triphosphate

dTTP = thymidine triphosphate

dGTP = deoxyguanosine triphosphate

dCTP = deoxycytidine triphosphate

ATP = adenosine triphosphate

EDTA = ethylenediamine tetraacetate

SDS = sodium dodecyl sulfate

Gly = glycine

Ala = alanine

Val = valine

Leu = leucine

Ile = isoleucine

Ser = serine

Thr = threonine

Cys = cysteine

Met = methionine

Glu = glutamic acid

Asp = aspartic acid

Lys = lysine

Arg = arginine

His = histidine

Phe = phenylalanine

Tyr = tyrosine

Trp = trypotophan

Pro = proline

Asn = asparagine

Gln = glutamine

bp = base pair(s)

In the present invention, a double-stranded DNA coding for the human IgE H-chain polypeptide can be produced by synthesizing a single-stranded cDNA using the mRNA coding for the human IgE H-chain polypeptide as produced by the method disclosed in Japanese Patent Application No. 120,555/1981 or a modification thereof as the template together with reverse transcriptase, for instance, then converting the cDNA to the double-stranded form, digesting the double-stranded DNA with an enzyme (exonuclease, endonuclease), adding an adapter to the digestion product, inserting the resulting product into a plasmid, introducing the plasmid into Escherichia coli, for instance, growing the thus-obtained transformant and isolating the cDNA-containing plasmid.

The mRNA to be used in the above process can be produced, for example, in the following manner.

Human myeloma cells of the established cell line U266, which are capable of producing human IgE, are cultivated, the proliferated cells are harvested by centrifugation, washed, for instance with physiological saline, and lysed in a denaturing solution, for instance N-laurylsarcosine buffer, with heparin, diethyl pyrocarbonate, etc. added, and an RNA fraction is collected in the conventional manner by, for example, layering the lysate onto 5.7 M CsCl solution followed by centrifugation and extraction with phenol. Then, polyadenylic acid-containing RNAs are separated using oligo(dT)-cellulose, poly(U)-sepharose or the like. The subsequent sucrose density gradient centrifugation gives the mRNA.

Using the thus-obtained mRNA as the template, a single-stranded cDNA is synthesized by any method known per se with the use of reverse transcriptase, and the cDNA is further converted to the double-stranded form [Maniatis, T. et al., Cell, 8, 163 (1976)].

The double-stranded DNA is inserted into pBR 322 at the PstI or SphI restriction endonuclease cleavage site by, for example, the dG-dC or dA-dT homopolymer tailing method [Nelson, T. S., Methods in Enzymology, 68, 41

(1979), Academic Press Inc., New York]. Escherichia coli strain x1776, for instance, is transformed with the resulting recombinant plasmid. An adequate transformant can be selected on the basis of the tetracycline or ampicillin resistance.

The structural gene fragment for the human IgE Hchain has already been cloned [Nishida et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79, 3833 (1982)], and its base sequence has been partially analyzed. This gene fragment (gift from Prof. Tasuku Honjo of Osaka University, Faculty of Medicine) is labelled with <sup>32</sup>P by, for example, the nick translation method [Rigby, P. W. J. et al., J. Mol. Biol., 113, 237 (1977)] or, alternatively, an oligonucleotide having the nucleotide sequence supposedly corresponding to the amino acid sequence of the human IgE H-chain polypeptide is synthesized chemically and labelled with <sup>32</sup>P. With the labelled product as the probe, the desired clone is secondarily screened out from among the already obtained tetracycline- or ampicillin-resistant transformants by the per se known colony hybridization method [Grunstein, M. and Hogness, D. S., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 72, 3961 (1975)]. The nucleotide sequence of the clone which gives a positive result in the above colony hybridization is determined by, for example, the method of Maxam-Gilbert [Maxam, A. M. & Gilbert, W., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, 560 (1977)] or the dideoxynucleotide synthetic chain termination method using phage M13 [Messing, J. et al., Nucleic Acids Res., 9, 309 (1981)], whereby the presence of the gene coding for the human IgE H-chain polypeptide can be confirmed. Then, the human IgE H-chain polypeptide-encoding gene can be cut out wholly or partly from the clone obtained and can be linked at a site downstream from an adequate promoter, the SD (Shine and Dalgarno) sequence and the translation start codon ATG, for introduction into an adequate host organism. The gene or part thereof can also be inserted into within

an adequate structural gene (e.g.  $\beta$ -lactamase gene or anthranilate synthetase gene) as inserted in a plasmid. In that case, the expression product is a chimera polypeptide coupled with the whole or part of the structural gene product.

The promoter includes those mentioned hereinabove, and the host organism includes bacteria such as Escherichia coli and Bacillus subtilis, among which Escherichia coli (e.g. strain 294, strain W3110), particularly strain 294, is preferred.

The strain 294 is a known strain [Backman, K. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 73, 4174 (1976)] and has been deposited with the Institute for Fermentation, Osaka under deposit No. IFO-14171.

The transformation of a host organism with the DNA in the present invention is performed, for example, by the known method [Cohen, S. N. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972)].

The thus-obtained transformant is cultivated in a per se known medium.

The medium is, for example, glucose- and Casamino acids-containing M9 medium [Miller, J., Experiments in Molecular Genetics, 431-433 (Cold Spring Harbor Laboratory, New York, 1972)]. An agent such as  $3\beta$ -indolylacrylic acid may be added as necessary for increased promoter efficiency.

The cultivation is generally conducted at 15-43°C for 3 to 24 hours. Aeration and/or stirring may be made as necessary.

After cultivation, cells are harvested by the known method and, for instance after suspending in a buffer, destructed by, for example, treatment with lysozyme or a surface active agent or ultrasonic treatment, followed by centrifugation to give a supernatant.

The human IgE H-chain polypeptide can be isolated from said supernatant by any of the generally known methods of purifying proteins, more advantageously by anti-human

IgE antibody column chromatography.

The human IgE H-chain polypeptide or a polypeptide equivalent thereto in immunological or biological activities as produced in the present invention is equivalent in immunological or biological activities to the human IgE H-chain polypeptide produced by the conventional method and can be used for the same purpose and in the same manner as the case where the conventional product is used.

## Reference Example Isolation of human IgE-encoding mRNA (1) Cultivation of U-266 cells

Human myeloma cells of the established cell line U-266 [Immunology, 38, 63 (1979)] (2.5 x 10<sup>5</sup> cells/ml) were cultivated in 500 ml of RPMI-1640 (Roswell Park Memorial Institute) medium with 10% fetal calf serum and 0.1 mg/ml each of penicillin and streptomycin (Takeda Chemical Industries) in a roller bottle at 37°C for 3 days. (2) Preparation of polyadenylic acid-containing RNA

The total RNA extraction from U-266 cells was performed mainly by the method of Glisinet al. [Biochemistry, 13, 2633 (1974)]. Thus, U-266 cells after 3 days of were collected by centrifugation at 2,500 revolutions per minute for 5 minutes using a Sorvall centrifugal rotor GSA, suspended in physiological saline and again centrifuged at 2,500 revolutions per minute for 5 minutes for effecting cell washing. Five to ten volumes of 4% N-laurylsarcosine buffer (Wako Pure Chemical Industries) [2 mg/ml heparin (Wako Pure Chemical Industries), 0.2% diethyl pyrocarbonate (Tokyo Kasei), 0.01 M Tris. HCl, pH 7.6] was added to the cells, and the cells were mashed 15-20 times using a 30-ml Teflon homogenizer. To the resulting solution was added CsCl to a concentration of 0.5 g/ml, and the solution was layered on 7 ml of 5.7 M CsCl in a centrifugal tube for use in a Spinco SW27 rotor and centrifuged at 26,000 revolutions per minute for 20 hours for RNA sedimentation. natant in the tube was sucked off, the upper part of the tube was cut off so as to leave the lower part thereof

(about 2 cm long), and the RNA sediment was dissolved in 0.4% N-lauroylsarcosine buffer. NaCl was added to the solution to a concentration of 0.2 M, and RNAs were precipitated at -20°C by adding cold ethanol to a final concentration of 70%.

(3) Fractionation by oligo(dT)-cellulose column chromatography

The ethanol-precipitated RNAs were collected by centrifugation on a Spinco SW27.1 rotor at 20,000 revolutions per minute for 20 minutes, and then dissolved in 10 ml of 10 mM Tris·HCl (pH 7.6)-0.5 M NaCl-1 mM EDTA-0.5% SDS buffer. A 10cc syringe was packed with 4 ml (4 cm high) of oligo(dT)-cellulose dissolved in the same buffer. The above RNA solution was passed through this column and the eluent was again passed through the column to adsorb polyadenylic acid-containing RNAs. The column was washed with the same buffer until the ultraviolet absorption at 260 nm was no more detected, whereby unadsorbed RNAs were washed away. The polyadenylic acidcontaining RNAs were then eluted from the column with 10~mMTris·HCl (pH 7.6)-1 mM EDTA-0.3% SDS buffer (1 ml/fraction) while following the RNAs based on the absorption at 260  $\ensuremath{\text{nm}}$ The RNA fractions were pooled and subjected to ethanol precipitation at -20°C.

(4) Fractionation by sucrose gradient centrigugation.

About 2 mg of the polyadenylic acid-containing RNAs obtained by the above procedure was layered on 10-30% sucrose density gradient solution in 0.05 M NaCl-0.01 M EDTA-0.01 M Tris·HCl (pH 7.6)-0.2% SDS buffer, and centrifuged at 24,000 revolutions per minute and at 20°C for 22 hours using an SW27 rotor. Thereafter, the contents were divided into 40 fractions and, for each fraction, the absorption at 260 nm (0.D.) were measured. The fractions were pooled by fives with an about 18S fraction at the center and subjected to ethanol precipitation. In this manner, the desired mRNA was obtained.

#### Example 1

#### (i) Synthesis of single-stranded DNA

A mixture of 5 µg of the mRNA as obtained in the above Reference Example, 100 units of reverse transcriptase (Life Science) and 100 µl of reaction mixture [5 µg of oligo(dT), 1 mM each of dATP, dCTP, dGTP and dTTP, 8 mM MgCl<sub>2</sub>, 50 mM KCl, 10 mM dithiothreitol, 50 mM Tris·HCl, pH 8.3] was incubated at 42°C for an hour, then deproteinized with phenol, and treated with 0.1 N NaOH at 70°C for 20 minutes for decomposing and removing the RNA.

#### (ii) Synthesis of double-stranded DNA

The thus-synthesized single-stranded complementary DNA was maintained in 50  $\mu l$  of a reaction mixture [the same reaction mixture as above except for the absence of the mRNA and oligo(dT)] at 42°C for 2 hours, whereby a double-stranded DNA was synthesized.

#### (iii) Addition of dC tail

This double-stranded DNA was subjected to the reaction of 60 units of nuclease S1 (Bethesda Research Laboratories) in 50 µl of a reaction mixture (0.1 M sodium acetate, pH 4.5, 0.25 M NaCl, 1.5 mM ZnSO<sub>4</sub>) at room temperature for 30 minutes. The reaction mixture was then deproteinized with phenol, and the DNA was precipitated with ethanol. The DNA was subjected to the reaction of 30 units of terminal transferase (Bethesda Research Laboratories) in a reaction mixture [0.14 M potassium cacodylate, 0.3 M Tris (base), pH 7.6, 2 mM dithiothreitol, 1 mM CoCl<sub>2</sub>, 0.15 mM dCTP] at 37°C for 3 minutes, whereby about 20 deoxycytidylates were linked to each 3'-end of the double-stranded DNA. The above series of reactions gave about 300 ng of a deoxycytidylate chain-bearing double-stranded DNA.

(iv) Cleavage of Escherichia coli plasmid and addition of dG tail

Separately, 10 µg of Escherichia coli plasmid pBR322 DNA was subjected to the reaction of 20 units of the restriction enzyme PstI in 50 µl of a reaction mixture [50 mM NaCl, 6 mM Tris.HCl (pH 7.4), 6 mM MgCl<sub>2</sub>, 6 mM 2-mercaptoethanol, 100 µg/ml bovine serum albumin] at 37°C for 3 hours, whereby the pBR322 DNA was cleaved at the PstI recognition site. After deproteinization with phenol, the cleavage product was further subjected to the reaction

of 30 units of terminal transferase in 50  $\mu$ l of a reaction mixture [0.14 M potassium cacodylate, 0.3 M Tris (base), pH 7.6, 2 mM dithiothreitol, 1 mM CoCl<sub>2</sub>, 0.15 mM dGTP) at 37°C for 3 minutes, whereby the above plasmid pBR322 DNA was extended by about 8 deoxyguanylates at each 3'-end.

(v) Annealing of cDNA and <u>Escherichia coli</u> plasmid and transformation of <u>Escherichia coli</u>

The thus-obtained synthetic double-stranded DNA (0.1  $\mu$ g) and the above plasmid pBR322 (0.5  $\mu$ g) were annealed together by heating in a solution comprising 0.1 M NaCl, 50 mM Tris·HCl, pH 7.6, and 1 mM EDTA at 65°C for 2 minutes and then at 45°C for 2 hours, followed by slow cooling. The transformation of Escherichia coli  $\chi$ 1776 was performed according to the method of Enea et al. [J. Mol. Biol., 96, 495 (1975)].

(vi) Isolation of cDNA-containing plasmid

In this way, 1445 tetracycline -resistant colonies were isolated. The DNA of each of them was fixed on a nitrocellulose filter (vide supra).

Separately, the gene fragment corresponding to the human IgE H-chain polypeptide (vide supra) was labelled with  $^{32}\text{P}$  by the nick translation method (vide supra).

The DNA (0.2  $\mu$ g) was treated in 25  $\mu$ l of a reaction mixture [50 mM Tris-HCl, pH 7.5, 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM  $\beta$ -mercaptoethanol, 10  $\mu$ Ci  $\alpha$ - $^{32}$ P-dATP, 0.4 ng bovine pancreatic DNase I (Werthington)] at room temperature for 2 minutes. Then, 25 units of Escherichia coli DNA polymerase I (Boehringer Mannheim) was added and the reaction was conducted at 15°C for 30 minutes. Purification by extraction with phenol and precipitation with ethanol gave a uniformly  $^{32}$ P-labelled DNA.

With this <sup>32</sup>P-DNA as the probe, this was annealed with the DNA fixed on the nitrocellulose filter according to the method of Lawn et al. [Nucleic Acids Res., 9, 6103 (1981)]. As a result of autoradiography, 9 colonies responding to the probe were isolated and named pGET 1 to 9, respectively.

The plasmid DNA was isolated from cells of each of these colonies by the method of Birnboim-Doly [Birnboim, H. C. and Doly, J., Nucleic Acids Res. 7, 1513 (1979)].

Then, the insert was cut out from the plasmid DNA using the restriction enzyme PstI, whereby, among the plasmids separated, pGET2 DNA was found to contain the longest insert. Accordingly, the pGET2 DNA was selected for further use.

The restriction enzyme cleavage map of the cDNA inserted in this plasmid is as shown in Fig. 3. The primary structure (nucleotide sequence) of the cDNA sequence as inserted in the pGET2 plasmid was determined by the dideoxynucleotide synthetic chain termination method and by the method of Maxam-Gilbert. The nucleotide sequence thus determined is as shown in Fig. 4. The polynucleotide of the nucleotide sequence 18-1502 as shown in Fig. 4 corresponds to the polynucleotide as shown in Fig. 1.

The amino acid sequence which this nucleotide sequence codes for, when there is no reading frame shift, is approximately equal to the amino acid sequence of the IgE H-chain polypeptide as reported by Dorrington et al. [Immunological Rev., 41, 3 (1978)]. This confirms that the cDNA inserted in pGET2 codes for the IgE H-chain polypeptide. This cDNA begins with the codon coding for the 63th amino acid in the V region of the IgE H-chain as reported by Dorrington et al. (vide supra), hence wholly codes for the C region. Furthermore, it is believed that it retains the whole structure on the 3'-end side of the mRNA, inclusive of non-coding regions, since the poly(A) structure is present.

Therefore, the C-region polypeptide which carries the antigenicity of human IgE can be produced by adding the translation start codon ATG to the 5'-end of the nucleotide sequence inserted in the above plasmid, without reading frame shift, followed by insertion into another expression plasmid and transformation of Escherichia coli, for instance, therewith.

#### Example 2

The insert in the plasmid pGET2 as obtained in Example 1 was cut out using the restriction enzyme PstI. This DNA fragment (2 µg) was partially digested from both ends under the reaction of 2 units of nuclease Bal 31 [New England Biolabs; Gray et al., Nucleic Acids Res., 2, 1459 (1975)] in 60 µl of a reaction mixture (20 mM Tris.HCl, pH 8.0, 0.6 M NaCl, 12 mM CaCl<sub>2</sub>, 12 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM EDTA) at 30°C for 1 minute.

The DNA was extracted from the reaction mixture with phenol and purified by precipitation with ethanol, and then joined with the adapter <sup>5</sup> CATCGATG <sup>3</sup>, which contains the translation start codon and restriction enzyme ClaI-recognition site, using T4 DNA ligase (New England Biolabs).

Separately, the plasmid ptrp771 as an expression plasmid (the vector being pBR322), which contains an Escherichia coli trp promoter portion [promoter- and operator-containing 276 bp DNA fragment; Bennett, G. N. et al., J. Mol. Biol., 121, 113 (1978)], was constructed according to the method disclosed in Japanese Patent Application No. 57-85280/1982.

This expression plasmid ptrp771 was cleaved with the restriction enzyme ClaI. Thereinto, at the cleavage site, inserted was the above-mentioned pGET2 insert DNA-adapter joining product, which also had been cleaved with ClaI, with the use of T4 DNA ligase (Fig. 5). Using the reaction product, Escherichia coli 294 was transformed according to the method of Cohen et al. (vide supra).

There were obtained a large number of colonies containing plasmids differing in the nuclease Bal 31 digestion region.

Human IgE H-chain polypeptide-producing colonies were selected from among the thus-obtained colonies by the colony immunoassay method [Kemp, D. J. and Cowman, A. F., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 78, 4520 (1981)]. Thus, the colonies grown on a nitrocellulose filter were lysed by contacting with a 0.1 M NaHCO3-0.1% Triton X100lysozyme (200 µg/ml) solution and directly transferred onto a cyanogen bromide-activated filter paper (Whatman No. 540) for fixation of the colonies on the filter paper. The filter paper was reacted with goat antihuman IgE antibody (Miles), then washed with a washing solution (50 mM Tris·HCl, pH 8.0, 0.5 M NaCl, 0.1% Triton X100, 1% bovine serum albumin), and further reacted with 125<sub>I-</sub> labelled protein A (RCC Amersham, Great Britain). After the reaction, the filter paper was washed well and autoradiographed.

The plasmid contained in the colony that reacted most positively with the anti-human IgE antibody in the above assay was named pGETtrpl04. This plasmid was extracted from cells by the method of Birnboim-Doly (vide supra). The nucleotide sequence coding for the human IgE H-chain, which was inserted in ptrp771 and now existing in this PGETtrpl04, was determined by the dideoxynucleotide synthetic chain termination method (vide supra). It was revealed that the human IgE H-chain polypeptide-encoding polynucleotide starting with the codon for the 92nd amino acid (according to the report by Dorrington) is located

following the translation start codon without reading frame shift and that the poly(A) structure at the end of the mRNA structure is retained on the 3'-end side (Fig. 4).

Escherichia coli 294/pGETtrpl04 has been deposited with the Institute for Fermentation, Osaka under deposit No. IFO 14284.

#### Example 3

- From the plasmid PGET2 as obtained in Example 1, the (i) insert was cut out with the restriction enzyme PstI. DNA fragment was further cleaved with the restriction enzyme SalI. There was thus obtained an about 1,150 bp DNA fragment having the SalI site at one end and the PstI site at the other. The single-stranded cohesive DNA terminus at the SalI site of this DNA fragment was filled in with Escherichia coli DNA polymerase I large fragment and the DNA fragment was joined with the adapter 5'GCATCGATGC3' containing the translation start codon and restriction enzyme ClaI recognition site with the use of T1 DNA ligase (New England Biolabs). The joining product was cleaved with the restriction enzyme ClaI and then joined with the expression plasmid ptrp771 cleaved in advance with the restriction enzymes ClaI and PstI, with the use of T4 DNA ligase (Fig. 6). The above series of reactions resulted in construction of a human IgE H-chain polypeptide expression plasmid, pGETtrp302, containing the translation start codon and the Leu-encoding codon CTC newly introduced without reading frame shift at a site downstream from the trp promoter, and coding for the human IgE H-chain polypeptide starting from the codon for the 218th amino acid according to the report of Dorrington. Escherichia coli 294 was transformed with this expression plasmid according to the method of Cohen et al. to give a desired strain carrying the plasmid pGETtrp302.
- (ii) From the plasmid pGET2 as obtained in Example 1, the insert was cut out with the restriction enzyme PstI. This DNA fragment was further cleaved with the restriction

enzyme HinfI. There was thus obtained an about 810 bp DNA fragment with the HinfI site at one end and the PstI site at the other.

The single-stranded cohesive DNA terminus at the HinfI site of this DNA fragment was filled in with Escherichia coli DNA polymerase I large fragment (Bethesda Research Laboratories) so as to render the end blunt, and then the DNA fragment was joined with the same adapter as used in Example 3-(i), i.e. 5'GCATCGATGC3', with the use of T4 DNA ligase.

The joining product was cleaved with the restriction enzyme ClaI and joined with the expression plasmid ptrp771 cleaved in advance with the restriction enzymes ClaI and PstI, with the use of T4 DNA ligase (Fig. 6). The above series of reactions resulted in construction of a human IgE H-chain polypeptide expression plasmid, pGETtrp410, containing the translation start codon and the codon CAT for His at a site downstream from the trp promoter, and coding for the human IgE H-chain polypeptide starting with the codon for the 33lst amino acid according to Dorrington without reading frame shift. Escherichia coli 294 was transformed with this plasmid according to the method of Cohen et al. to give a desired strain carrying the plasmid pGETtrp410.

## Example 4

The IgE H-chain expression plasmid-carrying strains as obtained in Examples 2 and 3 were cultivated in 20 ml of M9 medium containing 1% glucose and 0.4% Casamino acids at 37°C for 4 hours. Then, indolyl acrylic acid was added to a concentration of 30 µg/ml, and the cultivation was continued at 37°C for 3 hours. Cells were harvested, washed with saline, and lysed by suspending in 0.5 ml lysing solution (10 mM Tris·HCl, pH 8.0, 10 mM EDTA,

0.2 M NaCl, 1 mM phenylmethylsulfonyl fluoride, 0.02% Triton X100, 0.1 mg/ml lysozyme) and allowing the suspension to stand at 0°C for 45 minutes and then at 37°C for 2 minutes. The lysate was further subjected to slight (30-second) untrasonic treatment for breaking celluler DNAs which were dissolved. The lysate was then centrifuged at 4°C at 15,000 rpm (Sorvall SS34 rotor) for 30 minutes. The thus-obtained supernatant was assayed for IgE activity by the RIST method (vide supra) using an IgE assay kit (IgE Test-Shionogi; Shionogi).

The results are shown in Table 2. The strain carrying pGETtrp302 produced the human IgE H-chain polypeptide at the highest rate (480 ng/ml extract).

#### Table 2

• .	Transformant			<pre>IgE H-chain production     (ng/ml extract)</pre>			
E.	<u>coli</u>	294	(ptrp771)	0			
E.	<u>coli</u>	294	(pGETtrp104	) 84	•		
E.	<u>coli</u>	294	(pGETtrp302	480	. ·		
E.	coli	294	(pGETtrp410	) 48			

#### Example 5

Anti-human IgE monoclonal antibody was bound to a water-insoluble carrier Affigel 10 (Bio-Rad) by the method described in Reference Example 2 of Japanese Patent Application No. 19,324/1981.

5 ml of the extract from pGETtrp302-carrying cells as obtained in Example 4 was treated on a 1-ml column of the anti-human IgE monoclonal antibody-Affigel 10. The column was washed with 50 ml of PBS (20 mM phosphate buffer, pH 6.8, 0.15 M NaCl) containing 20% dextrose, and the human IgE H-chain adsorbed on the column was eluted from the column with 5 ml of 0.2 M acetic acid-0.15 M NaCl solution. The eluate was immediately neutralized, and dialyzed against 1 liter of PBS at 5°C for 24 hours. This procedure gave the human IgE H-chain polypeptide in a purity of not lower than 80% at a recovery rate of about 50%.

## 4. Brief Description of the Drawings

Fig. 1 illustrates the nucleotide sequence coding for the human IgE H-chain polypeptide, Fig. 2 illustrates the amino acid sequence corresponding to the nucleotide sequence shown in Fig. 1, Fig. 3 shows the restriction enzyme map for the cDNA in pGET2 as obtained in Example 1, and Fig. 4 illustrates the primary structure (nucleotide sequence) of said cDNA. Fig. 5 shows the construction scheme in Example 2, and Fig. 6 shows the construction scheme in Example 3. The portion indicated by Transaction represents the human IgE H chain-encoding fragment.

19	20	30	40	50	•
* AGATTTCAGGGCA TCTAAAGTCCCGT	* GGGTCACCATGAC CCCAGTGGTACTG	* CAGAGACG( GTCTCTGC(	* CGTCCTTCAG GCAGGAAGTC	* TACAGC ATGTCG	59
* CTACATGGACCTG GATGTACCTGGAC	* AGAAGTCTGAGAT TCTTCAGACTCTA	* CTGACGAC GACTGCTG	* TCGGCCGTGT AGCCGGCACA	* TTTACT AAATGA	100
* GTGCGAAAAGTGA CACGCTTTTCACT	* ACCCTTTTTGGAGT TGGGAAAAACCTCA	* FGATTATTA ACTAATAAT	* TAACTTTGAC ATTGAAACTG	* TACTCG :- ATGAGC	150
* TACACTTTGGACG ATGTGAAACCTGG	* STCTGGGGCCAAG( CAGACCCCGGTTC(	* GGACCACGG CCTGGTGCC	* TCACCGTCTC AGTGGCAGAG	* CCTCAGC GGAGTCG	200
* CTCCACACAGAGG GAGGTGTGTCTCG	* CCCATCCGTCTTCI GGGTAGGCAGAAGI	* CCCTTGACC GGGAACTGG	* CGCTGCTGCA GCGACGACGT	* NAAAACA TTTTTGT	250
* TTCCCTCCAATGO	* CCACCTCCGTGAC GGTGGAGGCACTG	* TCTGGGCTG AGACCCGAC	* CCTGGCCAC( GGACCGGTG(	* GGGCTAC CCCGATG	300
* TTCCCGGAGCCG	* GTGATGGTGACCT CACTACCACTGGA	* GGGACACAG CCCTGTGTC	* GCTCCCTCA CGAGGGAGT	* ACGGGAC TGCCCTG	350
* AACTATGACCTT TTGATACTGGAA	* ACCAGCCACCACC TGGTCGGTGGTGG	* CTCACGCTO GAGTGCGAO	TCTGGTCAC	* TATGCCA ATACGGT	400
* CCATCAGCTTGC GGTAGTCGAACG	* TGACCGTCTCGGG ACTGGCAGAGCCC	* TGCGTGGG( ACGCACCC	* CCAAGCAGAT GGTTCGTCTA	* GTTCACC CAAGTGG	450
* TGCCGTGTGGCA ACGGCACACCGT	. * CACACTCCATCGT GTGTGAGGTAGCA	* CCACAGAC GGTGTCTG/	* rgggtcgaca acccagctgt	* ACAAAAC TGTTTTG	500

..continued

20 30 40 50 CTTCAGCGTCTGCTCCAGGGACTTCACCCCGCCCACCGTGAAGATCTTAC 550 GAAGTCGCAGACGAGGTCCCTGAAGTGGGGCGGGTGGCACTTCTAGAATG AGTCGTCCTGCGACGGCGGCGGCACTTCCCCCGGACCATCCAGCTCCTG 600 TCAGCAGGACGCTGCCGCCGCCGTGAAGGGGGGCTGGTAGGTCGAGGAC 650 GGACGGCAGGTCATGGACGTGGACTTGTCCACCGCCTCTACCACGCAGG 700 CCTGCCCGTCCAGTACCTGCACCTGAACAGGTGGCGGAGATGGTGCGTCC AGGGTGAGCTGGCCTCCACACACACAGCGAGCTCACCCTCAGCCAGAAGCAC 750 TCCCACTCGACCGGAGGTGTGTTTCGCTCGAGTGGGAGTCGGTCTTCGTG TGGCTGTCAGACCGCACCTACACCTGCCAGGTCACCTATCAAGGTCACAC 866 ACCGACAGTCTGGCGTGGATGTGGACGGTCCAGTGGATAGTTCCAGTGTG CTTTGAGGACAGCACCAAGAAGTGTGCAGATTCCAACCCGAGAGGGGTGA 850 GAAACTCCTGTCGTGGTTCTTCACACGTCTAAGGTTGGGCTCTCCCCACT GCGCCTACCTAAGCCGGCCCAGCCCGTTCGACCTGTTCATCCGCAAGTCG 900 CGCGGATGGATTCGGCCGGGTCGGGCAAGCTGGACAAGTAGGCGTTCAGC CCCACGATCACCTGTCTGGTGGTGGACCTGGCACCCAGCAAGGGGACCGT 950 GGGTGCTAGTGGACAGACCACCTGGACCGTGGGTCGTTCCCCTGGCA GAACCTGACCTGGTCCCGGGCCAGTGGGAAGCCTGTGAACCACTCCACCA 1000 CTTGGACTGGACCAGGGCCCGGTCACCCTTCGGACACTTGGTGAGGTGGT

.. coninued

	*		to - w		* *
	50	40	30	20	. 10
1050		* TAACCGTCAC ATTGGCAGTG			
1100		* GAGACCTACCA CTCTGGATGGT			
1150		* GOGGTOCACGA GGCCAGGTGC1			
1200		* CGTTTGCGAC( GCAAACGCTG(			
1250	* AGAACTTCAT TCTTGAAGTA	* TGCCTGATCC6 ACGGACTAGGT	* CACCCTCGCC GTGGGAGCGG	*  GGACAAGCG   CCTGTTCGC	* CCGGGGAGCC GGCCCCTCGG
1300		* CAACGAGGTG( GTTGCTCCAC(			
1350	* CTCCGGCTTC GAGGCCGAAG	* AGACCAAGGG( TCTGGTTCCC(	* CAGCCCCGCA GTCGGGGGGT	* CAGCACGACGI CTCGTGCTGCI	* ACGCCCGGCA TGCGGGCCGT
1400		* GCCGAATGGGA GGGCTTACCC1			* TTCGTCTTCA AAGCAGAAGT
1450		* AGCGAGCCCC TCGCTCGGGG			* TGAGTTCATC ACTCAAGTAG
	¥	. · *	*	*	*

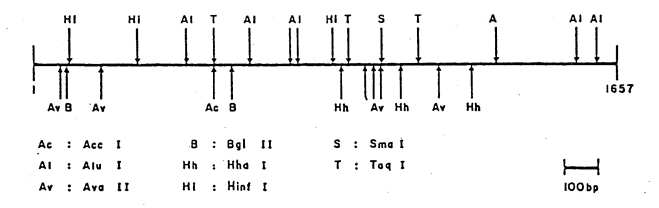
TCCAGCGAGCGGTGTCTGTAAATCCCGGTAAATGA AGGTCGCTCGCCACAGACATTTAGGGCCATTTACT

ARG PHE GLN GLY ARG VAL THR MET THR ARG ASP ALA SER PHE SER THR ALA TYR MET ASP LEU ARG SER LEU ARG SER ASP ASP SER ALA VAL PHE TYR CYS ALA LYS SER ASP PRO PHE TRP SER ASP TYR TYR ASN PHE ASP TYR SER TYR THR LEU ASP VAL TRP GLY GLN GLY THR THR VAL THR VAL SER SER ALA SER THR GLN SER PRO SER VAL PHE PRO LEU THR ARG CYS CYS LYS ASN ILE PRO SER ASN ALA THR SER VAL THR LEU GLY CYS LEU ALA THR GLY TYR PHE PRO GLU PRO VAL MET VAL THR TRP ASP THR GLY SER LEU ASN GLY THR THR MET THR LEU PRO ALA THR THR LEU THR LEU SER GLY HIS TYR ALA THR ILE SER LEU LEU THR VAL SER GLY ALA TRP ALA LYS GLN MET PHE THR CYS ARG VAL ALA HIS THR PRO SER SER THR ASP TRP VAL ASP ASN LYS THR PHE SER VAL CYS SER ARG ASP PHE THR PRO PRO THR VAL LYS ILE LEU GLN SER SER CYS ASP GLY GLY GLY HIS PHE PRO PRO THR ILE GLN LEU CYS LEU VAL SER GLY TYR THR PRO GLY THR ILE ASN ILE THR TRP LEU GLU ASP GLY GLN VAL MET ASP VAL ASP LEU SER THR ALA SER THR THR GLN GLU GLY GLU LEU ALA SER THR GLN SER GLU LEU THR LEU SER GLN LYS HIS TRP LEU SER ASP ARG THR TYR THR CYS GLN VAL THR TYR GLN GLY HIS THR PHE GLU ASP SER THR LYS LYS CYS ALA ASP SER ASN PRO ARG GLY VAL SER ALA TYR LEU SER ARG PRO SER PRO PHE ASP LEU PHE ILE ARG LYS SER PRO THR ILE THR CYS LEU VAL VAL ASP LEU ALA PRO SER LYS GLY

.. Continued

THR VAL ASN LEU THR TRP SER ARG ALA SER GLY LYS PRO VAL ASN HIS SER THR ARG LYS GLU GLU LYS GLN ARG ASN GLY THR LEU THR VAL THR SER THR LEU PRO VAL GLY THR ARG ASP TRP ILE GLU GLY GLU THR TYR GLN CYS ARG VAL THR HIS PRO HIS LEU PRO ARG ALA LEU MET ARG SER THR THR LYS THR SER GLY PRO ARG ALA ALA PRO GLU VAL TYR ALA PHE ALA THR PRO GLU TRP PRO GLY SER ARG ASP LYS ARG THR LEU ALA CYS LEU ILE GLN ASN PHE MET PRO GLU ASP ILE SER VAL GLN TRP LEU HIS ASN GLU VAL GLN LEU PRO ASP ALA ARG HIS SER THR THR GLN PRO ARG LYS THR LYS GLY SER GLY PHE PHE VAL PHE SER ARG LEU GLU VAL THR ARG ALA GLU TRP GLU GLN LYS ASP GLU PHE ILE CYS ARG ALA VAL HIS GLU ALA ALA SER PRO SER GLN THR VAL GLN ARG ALA VAL SER VAL ASN PRO GLY LYS -

Figure 3



				•	
	50	40	30	20	10
50					*. 2222222222 22222223
199					# GCGTCCTTCA CGCAGGAAGT
150		* CCCTTTTTGGA GGGAAAAACCI			
299		* TOTGGGGCCAA AGACCCGGTT			
250		* CCATCCGTCTT GGTAGGCAGAA			
300		* CACCTCCGTGA GTGGAGGCACT			
350		* TGATGGTGAC( ACTACCACTG(			
400		* CCAGCCACCA( GGTCGGTGGT(			
450		* GACCGTCTCG( CTGGCAGAGC(			
500		* ACACTCCATC( TGTGAGGTAG(			

í	0	20	39	40	50	
				* CTTCACCCCG GAAGTGGGGC		550
				* :GGCACTTCCC: :CCGTGAAGGG		50 <b>0</b>
				* CCAGGGACTA GGTCCCTGAT		650
				* GGACTTGTCC ACCTGAACAGG		700
				* CAAAGCGAGCT GTTTCGCTCGA		750
				* CACCTGCCAGG STGGACGGTCC		800
				* AGTGTGCAGAT TCACACGTCTA		850
				* AGCCCGTTCGA TCGGGCAAGCT		900
				* GGTGGACCTGG CCACCTGGACC		950
				¥ CCAGTGGGAAC GGTCACCCTTC		009
				conti	nued	•

	10		20	30	40	50	
•	* TGTGAACCAC ACACTTGGTG			•			1959
	* CCGTCACGTC GGCAGTGCAG						1100
	* ACCTÁCCAGT TGGATGGTCA						1150
	* GTCCACGACC CAGGTGCTGG						1200
	* TTGCGACGCC AACGCTGCGG						1250
	* CTGATCCAGA GACTAGGTCT						1300
	* CGAGGTGCAG GCTCCACGTC						1350
	* CCAAGGGCTC GGTTCCCGAG						1400
	# GAATGGGAGC CTTACCCTCG						1450
	# GAGCCCCTCA CTCGGGGAGT						:599
		•				_	•

..continued

TOTAL NUMBER OF NUCLEOTIDE PAIRS =

Agent, Registered Patent

1357

Attorney: Sakuji Amai

Figure 5

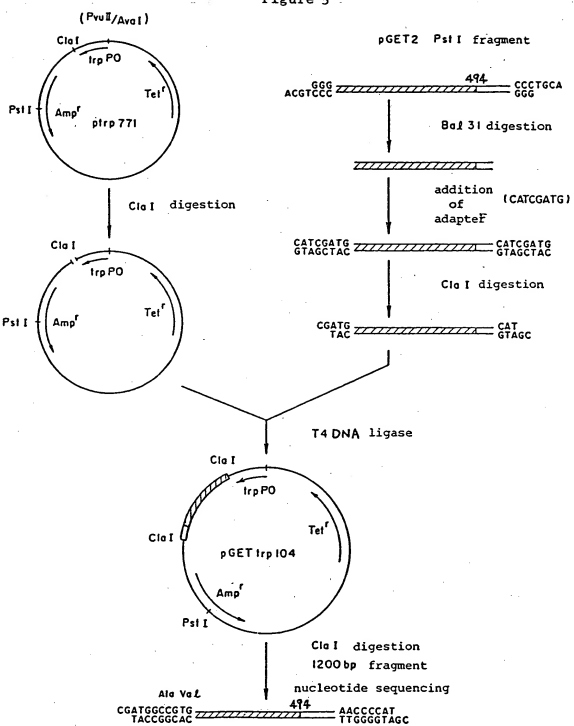
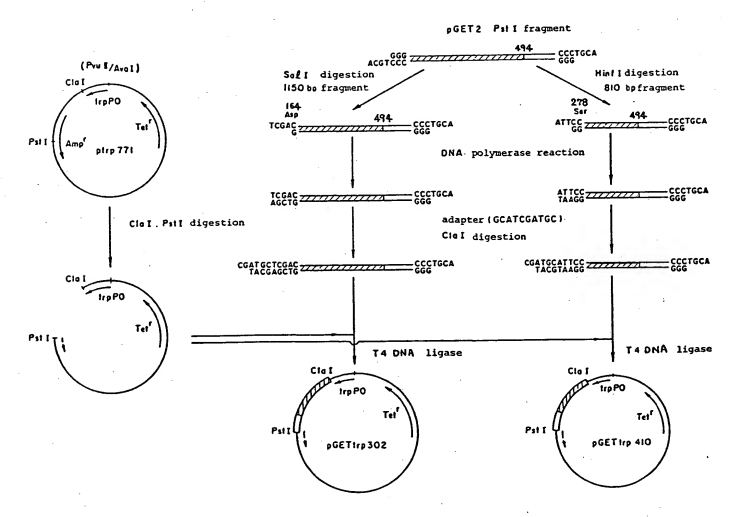


Figure 6



Agent, Registered Patent Attorney: Sakuji Amai